2004-554601/54 D13 E24 SUNG- 2002.12.16 I SUNGENE GMBH & CO KGAA *DE 10258971-A1 2002.12.16 2002-1058971(+2002DE-1058971) (2004.07.01) A23K 1/14, A01H 5/00, C12N 15/00

Use of astaxanthin-containing plant material, or extracts, from Tagetes for oral administration to animals, particularly for pigmentation of fish, crustacea, birds and their products C2004-203123

NOVELTY

Use of astaxanthin (I)-containing plants of the genus *Tagetes* or their parts, or (I)-containing extracts of them, for oral administration to animals.

DETAILED DESCRIPTION

INDEPENDENT CLAIMS are also included for the following:(1) preparation of an animal feed composition by mixing standard fodder ingredients with (I)-containing plants of the genus Tagetes or their parts, or (I)-containing extracts of them; (2) method for pigmentation of animals, or their products, by oral administration of (I)-containing plants of the genus Tagetes or their parts, or (I)-containing extracts of them; and (3) animal feed composition or pigmentation agent that contains (I)-containing plants of the genus Tagetes or their parts, or (I)-

D(3-G1, 3-G4) E(25-B3)

containing extracts of them.

USE

(I)-containing compositions are used particularly for pigmentation of animals, preferably fish, crustacea and birds, or their products (meat, skin, feathers and eggs), most particularly trout, salmon and shrimp.

<u>ADVANTAGE</u>

Genetically modified *Tagetes* produce larger amounts of (I) than the current source, *Adonis aestivalis*, and more cheaply.

EXAMPLE

The expression vector pSKETO2 includes a cassette consisting of the double 35S promoter; the sequence for the pea rbc transit peptide; the sequence encoding a ketolase (β-carotene-4-oxygenase) from *Haematococcus pluvialis*, and the polyadenylation signal from cauliflower mosaic virus. It was used to transform leaves of *Tagetes*, by *Agrobacterium*-mediated transfer, then these regenerated to plants.

DE 10258971-A+

No details are given about the astaxanthin content of the transgenic plants.

TECHNOLOGY FOCUS

Biology - Preferred Process: The plants, or their parts or extracts, are administered directly to animals, optionally after intermediate processing, or they are formulated with fodder components. Particularly they are administered to fish, crustaceans or birds, specifically salmonids, shrimps, crabs, hens, ducks, geese and flamingoes. Preferred Materials: The flower heads and petals are particularly used.

Biotechnology - Preferred Plants: These are genetically modified to enable production of (I) and are particularly T. erecta and T. patula. Preferably they are modified to provide ketolase activity, for conversion of β -carotene (bC) to canthaxanthin, particularly with the highest level of expression in the flowers, e.g. by using a flower-specific promoter. The plants may also have increased activity of hydroxylase (for conversion of canthaxanthin to (I)) and/or of β -cyclase (to increase production of bC from γ -carotene). The hydroxylase and/or β -cyclase activities are increased by at least 5, best 600, %, relative to the wild type, particularly by e.g. switching off regulatory mechanisms or increasing gene expression, preferably by

increasing the gene copy number, altering the promoter or by application of external stimuli. Most preferred is incorporation of appropriate coding sequences. Also the ɛ-cyclase activity can be reduced (to inhibit formation of δ-carotene), e.g. by antisense, ribozyme, co-suppression techniques or by gene knockout. Preferred Materials: Ketolase activity is provided by any of 11 nucleic acid sequences, all reproduced together with the encoded proteins, most especially a 1771 bp sequence (1) from Haematococcus pluvialis, encoding a 329 amino acid (aa) protein (2) or a 777 bp sequence (15) from Nostoc sp. PCC7120, encoding a 258 aa protein (16). A suitable hydroxylase gene, also from H. pluvialis, is a 1608 bp sequence (17), encoding a 322 aa protein (18), and a suitable β-cyclase is a 1503 bp sequence (19) from tomato, encoding a 500 aa protein (20). All these sequences may be modified for optimal codon usage in plants. (145pp1251DwgNo.0/15)

DE 10258971-A





(12)

Offenlegungsschrift

(21) Aktenzeichen: **102 58 971.2** (22) Anmeldetag: **16.12.2002**

(43) Offenlegungstag: 01.07.2004

(51) Int Cl.7: A23K 1/14

C12N 15/00, A01H 5/00

(71) Anmelder:

SunGene GmbH & Co. KGaA, 06466 Gatersleben, DE

(72) Erfinder:

Erfinder wird später genannt werden

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (54) Bezeichnung: Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes als Futtermittel
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere, Verfahren zur Herstellung von Tierfutterzubereitungen, die Tierfutterzubereitungen selbst, ein Verfahren zum Pigmentieren von Tieren oder Tierprodukten sowie ein Verfahren zur Herstellung pigmentierter Tiere und Tierprodukte.



Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere, Verfahren zur Herstellung von Tierfutterzubereitungen, die Tierfutterzubereitungen selbst, ein Verfahren zum Pigmentieren von Tieren oder Tierprodukten sowie ein Verfahren zur Herstellung pigmentierter Tiere und Tierprodukte.

[0002] Aufgrund seiner farbgebenden Eigenschaften wird Astaxanthin als Pigmentierstoff in der Tierernährung, insbesondere in der Forellen-, Lachs- und Shrimpzucht verwendet.

[0003] Die Herstellung von Astaxanthin erfolgt heutzutage größtenteils durch chemische Syntheseverfahren. Natürliches Astaxanthin, wird heutzutage in biotechnologischen Verfahren in kleinen Mengen durch Kultivierung von Algen, beispielsweise Haematococcus pluvialis oder durch Fermentation von gentechnologisch optimierten Mikroorganismen und anschließender Isolierung gewonnen.

[0004] Synthetisches oder durch Isolierung gewonnenes natürliches Astaxanthin wird durch spezielle Formulierungstechniken zur Erhöhung der Lagerfähigkeit chemisch und/oder physikalisch stabilisiert und für den jeweiligen Verwendungszweck entsprechend der gewünschten Applikationsbereiche und Bioverfügbarkeiten aufbereitet.

[0005] WO 9201754 beschreibt eine astaxanthinhaltige Wildtyppflanze der Spezies Adonis aestivalis. Ferner offenbart das Dokument die Verwendung der astaxanthinhaltigen Petalen von Adonis aestivalis sowie deren Extrakte als Fischfutter oder als Zusatz in Fischfutter zur Pigmentierung von Fischen.

[0006] Die Verwendung von Adonis aestivalis als pflanzliche Quelle für Astaxanthin zur Pigmentierung von Fischen im Stand der Technik weist jedoch den Nachteil auf, dass der Ertrag an astaxanthinhaltiger Biomasse und damit an astaxanthinhaltigem Pflanzenmaterial pro Anbaufläche sehr gering ist, und somit nur doch kostenintensiven Anbau großer Flachen eine befriedigende Menge an astaxanthinhaltigem Pflanzenmaterial erhalten werden kann. Dies führt zu hohen Kosten bei der Herstellung entsprechender Pigmentiermittel.

[0007] Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, Pigmentiermittel zur Verfügung zu stellen, die den Nachteil des Standes der Technik nicht mehr aufweisen.

[0008] Demgemäss wurde gefunden, dass astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere verwendet werden können.

[0009] In einer bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur Pigmentierung von Tieren und der entsprechenden Tierprodukte verwendet.

[0010] Unter astaxanthinhaltigen Pflanzen der Gattung Tagetes werden bevorzugt Pflanzen der Gattung Tagetes verstanden, die in mindestens einem Teil der Pflanze einen Gehalt an Astaxanthin aufweisen. Das Astaxanthin kann in freier Form in Form von Fettsäure-Di- oder Monoester vorliegen. Bevorzugte Pflanzen der Gattung Tagetes sind Pflanzen ausgewählt aus den Spezies Tagetes erecta, Tagetes patula, die auch als Marigold bezeichnet werden, Tagetes lucida, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri, Tagetes minuta, Tagetes lemmonii, Tagetes tenuifolia, oder Tagetes campanulata, besonders bevorzugt Tagetes erecta oder Tagetes patula.

[0011] Unter astaxanthinhaltigen Pflanzenteilen von Pflanzen der Gattung Tagetes werden vorzugsweise Teile von Pflanzen verstanden, die in mindestens einem Teil des Pflanzenteils einen Gehalt an Astaxanthin aufweisen. Bevorzugte Pflanzenteile sind beispielsweise Blüten, Blütenköpfe oder besonders bevorzugt Blütenblätter, die auch als Petalen bezeichnet werden.

[0012] Wildtyppflanzen der Gattung Tagetes weisen kein Astaxanthin jedoch Carotinoide wie Lutein und Zeaxanthin in Blüten auf. Es wurde jedoch erfindungsgemäß gefunden, dass die Pflanzen der Gattung Tagetes beispielsweise durch genetische Veränderung in die Lage versetzt werden können, Astaxanthin herzustellen. [0013] In einer bevorzugten Ausführungsform werden die Pflanzen der Gattung Tagetes beispielsweise da-

durch in die Lage versetzt Astaxanthin herzustellen, indem in den genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes im Vergleich zum Wildtyp eine Ketolase-Aktivität verursacht wird.

[0014] Unter Ketolase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Ketolase verstanden.

[0015] Unter einer Ketolase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-lonon-Ring von Carotinoiden eine Keto-Gruppe einzuführen.

[0016] Insbesondere wird unter einer Ketolase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β-Carotin in Canthaxanthin umzuwandeln.

[0017] Dementsprechend wird unter Ketolase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Ketolase umgesetzte Menge β-Carotin bzw. gebildete Menge Canthaxanthin verstanden.

[0018] Unter dem Begriff "Wildtyp" wird erfindungsgemäß die entsprechende nicht genetisch veränderte Ausgangspflanze der Gattung Tagetes verstanden.

[0019] Je nach Zusammenhang kann unter dem Begriff "Pflanze" die Ausgangspflanze (Wildtyp) der Gattung Tagetes oder eine erfindungsgemäße, genetisch veränderte Pflanze der Gattung Tagetes oder beides verstan-

den werden.

[0020] Vorzugsweise wird unter "Wildtyp" für die Verursachung der Ketolase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität, und für die nachstehend beschriebene Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität und die Erhöhung des Gehalts an Astaxanthin jeweils eine Referenzpflanze verstanden.

[0021] Diese Referenzpflanze der Gattung Tagetes ist Tagetes erecta, Tagetes patula, Tagetes lucida, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri, Tagetes minuta oder Tagetes campanulata, besonders bevorzugt Tagetes erecta, ganz besonders bevorzugt Tagetes erecta L., Accession number: TAG 72, Sorte Orangenprinz, erhältlich aus der Genbank des IPK, Corrensstr. 3, D-06466 Gatersleben.

[0022] Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in Pflanzenmaterial erfolgt in Anlehnung an die Methode von Frazer et al., (J. Biol. Chem. 272(10): 6128–6135, 1997). Die Ketolase-Aktivität in pflanzlichen Extrakten wird mit den Substraten beta-Carotin und Canthaxanthin in Gegenwart von Lipid (Sojalecithin) und Detergens (Natriumcholat) bestimmt. Substrat/Produkt-Verhältnisse aus den Ketolase-Assays werden mittels HPLC ermittelt.

[0023] Die erfindungsgemäße genetisch veränderte Pflanze der Gattung Tagetes weist in dieser, bevorzugten Ausführungsform im Vergleich zum genetisch nicht veränderten Wildtyp eine Ketolase-Aktivität, vorzugsweise in Blütenblättern, auf und ist somit vorzugsweise in der Lage, transgen eine Ketolase zu exprimieren.

[0024] In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Verursachung der Ketolase-Aktivität in den Pflanzen der Gattung Tagetes durch Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Ketolase.

[0025] In dieser bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Ketolase vorzugsweise durch Einbringen von Nukleinsäuren, die Ketolasen kodieren in die Ausgangspflanze der Gattung Tagetes.

[0026] Dazu kann prinzipiell jedes Ketolase-Gen, also jede Nukleinsäuren die eine Ketolase codiert verwendet werden.

[0027] Alle in der Beschreibung erwähnten Nukleinsäuren können beispielsweise eine RNA-, DNA- oder cD-NA-Sequenz sein.

[0028] Bei genomischen Ketolase-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall das die Wirtspflanze der Gattung Tagetes nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechenden Ketolase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

[0029] Beispiele für Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase und die entsprechenden Ketolasen, die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden können sind beispielsweise Sequenzen aus

Haematoccus pluvialis, insbesondere aus Haematoccus pluvialis Flotow em. Wille (Accession NO: X86782; Nukleinsaure: SEQ ID NO: 1, Protein SEQ ID NO: 2),

Haematoccus pluvialis, NIES-144 (Accession NO: D45881; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 3, Protein SEQ ID NO: 4),

Agrobacterium aurantiacum (Accession NO: D58420; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 5, Protein SEQ ID NO: 6), Alicaligenes spec. (Accession NOD58422; Nukleinsäure: SEQ: ID NO: 7, Protein SEQ ID NO: 8),

Paracoccus marcusii (Accession NO: Y15112; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 9, Protein SEQ ID NO: 10),

Synechocystis sp. Strain PC6803 (Accession NO: NP442491; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 11, Protein SEQ ID NO: 12).

Bradyrhizobium sp. (Accession NO: AF218415; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 13, Protein SEQ ID NO: 14). Nostoc sp. Strain PCC7120 (Accession NO: AP003592, BAB74888; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 15, Protein SEQ ID NO: 16),

Nostoc punctiforme ATTC 29133, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ_AABC01000195, Basenpaar 55,604 bis 55,392 (SEQ ID NO: 81); Protein: Acc.-No. ZP_00111258 (SEQ ID NO: 82) (als putatives Protein annotiert),

Nostoc punctiforme ATTC 29133, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ_AABC01000196, Basenpaar 140,571 bis 139,810 (SEQ ID NO: 83), Protein: (SEQ ID NO: 84) (nicht annotiert),

Synechococcus sp. WH 8102, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ_AABD01000001, Basenpaar 1,354,725-1,355,528 (SEQ ID NO: 85), Protein: Acc.-No. ZP_00115639 (SEQ ID NO: 86) (als putatives Protein annotiert), oder Brevundimonas aurantiaca (WO 02079395).

[0030] Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene, die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden können, lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Identitätsvergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit den vorstehend beschriebenen Sequenzen und insbesondere mit den Sequenzen SEQ ID NO: 2 und/oder 16 leicht auffinden.

[0031] Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene lassen sich weiterhin ausgehend von den vorstehend beschriebenen Nukleinsäuresequenzen, insbesondere ausgehend von den Sequenzen SEQ

ID NO: 2 und/oder 16 aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungstechniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0032] Die Hybridisierung kann unter moderaten (geringe Stringenz) oder vorzugsweise unter stringenten (hohe Stringenz) Bedingungen erfolgen.

[0033] Solche Hybridisierungsbedingungen sind beispielsweise bei Sambrook, J., Fritsch, E.F., Maniatis, T., in: Molecular Cloning (A Laboratory Manual), 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989, Seiten 9.31-9.57 oder in Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, N.Y. (1989), 6.3.1-6.3.6 beschrieben

[0034] Beispielhaft können die Bedingungen während des Waschschrittes ausgewählt sein aus dem Bereich von Bedingungen begrenzt von solchen mit geringer Stringenz (mit 2X SSC bei 50_C) und solchen mit hoher Stringenz (mit 0.2X SSC bei 50_C, bevorzugt bei 65_C) (20X SSC: 0,3 M Natriumcitrat, 3 M Natriumchlorid, pH 7.0).

[0035] Darüberhinaus kann die Temperatur während des Waschschrittes von moderaten Bedingungen bei Raumtemperatur, 22 C. bis zu stringenten Bedingungen bei 65 C angehoben werden.

[0036] Beide Parameter, Salzkonzentration und Temperatur, können gleichzeitig variiert werden, auch kann einer der beiden Parameter konstant gehalten und nur der andere variiert werden. Während der Hybridisierung können auch denaturierende Agenzien wie zum Beispiel Formamid oder SDS eingesetzt werden. In Gegenwart von 50 % Formamid wird die Hybridisierung bevorzugt bei 42_C ausgeführt.

[0037] Einige beispielhafte Bedingungen für Hybridisierung und Waschschritt sind infolge gegeben:

- (1) Hybridiserungsbedingungen mit zum Beispiel
- (i) 4X SSC bei 65_C, oder
- (ii) 6X SSC bei 45_C, oder
- (iii) 6X SSC bei 68_C, 100 mg/ml denaturierter Fischsperma-DNA, oder
- (iv) 6X SSC, 0.5 % SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA bei 68_C, oder
- (v) 6XSSC, 0.5 % SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA, 50 Formamid bei 42_C, oder
- (vi) 50 % Formamid, 4X SSC bei 42_C, oder
- (vii) 50 % (vol/vol) Formamid, 0.1 % Rinderserumalbumin, 0.1 % Ficoll, 0.1 % Polyvinylpyrrolidon, 50 mM Natriumphosphatpuffer pH 6.5, 750 mM NaCl, 75 mM Natriumcitrat bei 42 C, oder
- (viii) 2X oder 4X SSC bei 50 C (moderate Bedingungen), oder
- (ix) 30 bis 40 % Formamid, 2X oder 4X SSC bei 42_(moderate Bedingungen).
- (2) Waschschritte für jeweils 10 Minuten mit zum Beispiel
- (i) 0.015 M NaCl/0.0015 M Natriumcitrat/0.1 % SDS bei 50 C, oder
- (ii) 0.1X SSC bei 65 C, oder
- (iii) 0.1X SSC, 0.5 % SDS bei 68_C, oder
- (iv) 0.1X SSC, 0.5 % SDS, 50 % Formamid bei 42_C, oder
- (v) 0.2X SSC, 0.1 % SDS bei 42_C, oder
- (vi) 2X SSC bei 65_C (moderate Bedingungen).

[0038] In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen genetisch veränderten Planzen der Gattung Tagetes bringt man Nukleinsäuren ein, die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 %, vorzugsweise mindestens 30 %, bevorzugter mindestens 40 %, bevorzugter mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 60 %, bevorzugter mindestens 70 %, bevorzugter mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist.

[0039] Dabei kann es sich um eine natürliche Ketolase-Sequenz handeln, die wie vorstehend beschrieben durch Identitätsvergleich der Sequenzen aus anderen Organismen gefunden werden kann oder um eine künstliche Ketolase-Sequenz die ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 2 durch künstliche Variation, beispielsweise durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgewandelt wurde.

[0040] In einer weiteren, bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahren bringt man Nukleinsäuren ein die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 %, vorzugsweise mindestens 30 %, bevorzugter mindestens 40 %, bevorzugter mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 60 %, bevorzugter mindestens 70 %, bevorzugter mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 16 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist.

[0041] Dabei kann es sich um eine natürliche Ketolase-Sequenz handeln, die, wie vorstehend beschrieben, durch Identitätsvergleich der Sequenzen aus anderen Organismen gefunden werden kann oder um eine künstliche Ketolase-Sequenz die ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 16 durch künstliche Variation, beispiels-

weise durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgewandelt wurde.

[0042] Unter dem Begriff "Substitution" ist in der Beschreibung der Austausch einer oder mehrerer Aminosäuren durch eine oder mehrere Aminosäuren zu verstehen. Bevorzugt werden sog. konservative Austausche durchgeführt, bei denen die ersetzte Aminosäure eine ähnliche Eigenschaft hat wie die ursprüngliche Aminosäure, beispielsweise Austausch von Glu durch Asp, Gln durch Asn, Val durch Ile, Leu durch Ile, Ser durch Thr. [0043] Deletion ist das Ersetzen einer Aminosäure durch eine direkte Bindung. Bevorzugte Positionen für Deletionen sind die Termini des Polypeptides und die Verknüpfungen zwischen den einzelnen Proteindomänen. [0044] Insertionen sind Einfügungen von Aminosäuren in die Polypeptidkette, wobei formal eine direkte Bindung durch ein oder mehrere Aminosäuren ersetzt wird.

[0045] Unter Identität zwischen zwei Proteinen wird die Identität der Aminosäuren über die jeweils gesamte Proteinlänge verstanden, insbesondere die Identität die durch Vergleich mit Hilfe der Lasergene Software der Firma DNASTAR, inc. Madison, Wisconsin (USA) unter Anwendung der Clustal Methode (Higgins DG, Sharp PM. Fast and sensitive multiple sequence alignments on a microcomputer. Comput Appl. Biosci. 1989 Apr;5(2):151-1) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

Multiple alignment parameter:

Gap penalty 10

Gap length penalty 10

Pairwise alignment parameter:

K-tuple 1

Gap penalty 3

Window 5

Diagonals saved 5

[0046] Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 oder 16 aufweist, wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 oder 16, insbesondere nach obigen Programmlogarithmus mit obigem Parametersatz eine Identität von mindestens 20 % aufweist.

[0047] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

[0048] Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der tagetesspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene von Pflanzen der Gattung Tagetes leicht ermitteln.

[0049] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 1 in die Pflanze der Gattung ein.

[0050] In einer weiteren, besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 15 in die Pflanze der Gattung ein.

[0051] Alle vorstehend erwähnten Ketolase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, S. 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

[0052] In einer besonderes bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die in Blüten die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

[0053] Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, daß die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt, funktionell verknüpft mit einem blütenspezifischen Promotor in die Pflanze der Gattung Tagetes eingebracht.

[0054] Besonders bevorzugte Pflanzen der Gattung Tagetes als Ausgangspflanzen oder erfindungsgemäße genetisch veränderte Pflanzen sind Pflanzen ausgewählt aus den Spezies Tagetes erecta, Tagetes patula, die auch als Marigold bezeichnet werden, Tagetes lucida, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri, Tagetes minuta, Tagetes lemmonii, Tagetes tenuifolia, oder Tagetes campanulata, besonders bevorzugt Tagetes erecta oder Tagetes patula.

[0055] In einer bevorzugten Ausführungsform werden genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes verwendet, die gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität aufweisen.

[0056] Unter Hydroxylase-Aktivität die Enzymaktivität einer Hydroxylase verstanden.

[0057] Unter einer Hydroxylase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am. ge-

gebenenfalls substituierten, β-lonon-Ring von Carotinoiden eine Hydroxy-Gruppe einzuführen.

[0058] Insbesondere wird unter einer Hydroxylase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist. B-Carotin in Zeaxanthin oder Cantaxanthin in Astaxanthin umzuwandeln.

[0059] Dementsprechend wird unter Hydroxyase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase umgesetzte Menge β-Carotin oder Cantaxanthin bzw. gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin verstanden.

[0060] Bei einer erhöhten Hydroxylase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase die umgesetzte Menge β-Carotin oder Cantaxantin bzw. die gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin erhöht.

[0061] Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Hydroxylase-Aktivität des Wildtyps.

[0062] Unter β-Cyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer β-Cyclase verstanden.

[0063] Unter einer β-Cyclase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen β-lonon-Ring zu überführen.

[0064] Insbesondere wird unter einer β -Cyclase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, γ -Carotin in β -Carotin umzuwandeln.

[0065] Dementsprechend wird unter β -Cyclase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein β -Cyclase umgesetzte Menge γ -Carotin bzw. gebildete Menge β -Carotin verstanden.

[0066] Bei einer erhöhten β -Cyclase -Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein β -Cyclase die umgesetzte Menge γ -Carotin bzw. die gebildete Menge β -Carotin erhöht.

[0067] Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der β -Cyclase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der β -Cyclase-Aktivität des Wildtyps.

[0068] Die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen: Die Aktivität der Hydroxylase wird nach Bouvier et al. (Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320-328) in vitro bestimmt. Es wird zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Ferredoxin, Ferredoxin-NADP Oxidoreductase, Katalase, NADPH sowie beta-Carotin mit Mono- und Digalaktosylglyzeriden zugegeben.

[0069] Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, Keller, d'Harlingue und Camara (Xanthophyll biosynthesis: molecular and functional characterization of carotenoid hydroxylases from pepper fruits (Capsicum annuum L.; Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320-328):

Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 0.250 ml Volumen durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), 0.025 mg Ferredoxin von Spinat, 0.5 Einheiten Ferredoxin-NADP+ Oxidoreduktase von Spinat, 0.25 mM NADPH, 0.010 mg beta-Carotin (in 0.1 mg Tween 80 emulgiert), 0.05 mM einer Mischung von Mono- und Digalaktosylglyzeriden (1:1), 1 Einheit Katalyse, 200 Mono- und Digalaktosylglyzeriden, (1:1), 0.2 mg Rinderserumalbumin und Pflanzenextrakt in unterschiedlichem Volumen. Die Reaktionsmischung wird 2 Stunden bei 30C inkubiert. Die Reaktionsprodukte werden mit organischem Lösungsmittel wie Aceton oder Chloroform/Methanol (2:1) extrahiert und mittels HPLC bestimmt.

[0070] Die Bestimmung der β-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Die Aktivität der β-Cyclase wird nach Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15) in vitro bestimmt. Es werden zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Kaliumphosphat als Puffer (ph 7.6), Lycopin als Substrat, Stromaprotein von Paprika, NADP+, NADPH und ATP zugegeben.

[0071] Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, d'Harlingue und Camara (Molecular Analysis of carotenoid cyclae inhibition; Arch. Biochem. Biophys. 346(1) (1997) 53-64):

Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 250 «| Volumen durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), unterschiedliche Mengen an Pflanzenextrakt, 20 nM Lycopin, 250 «g an chromoplastidärem Stromaprotein aus Paprika, 0.2 mM NADP+, 0.2 mM NADPH und 1 mM ATP. NADP/NADPH und ATP werden in 10 ml Ethanol mit 1 mg Tween 80 unmittelbar vor der Zugabe zum Inkubationsmedium gelöst. Nach einer Reaktionszeit von 60 Minuten bei 30C wird die Reaktion durch Zugabe von Chloroform/Methanol (2:1) beendet. Die in Chloroform extrahierten Reaktionsprodukte werden mittels HPLC analysiert.

[0072] Ein alternativer Assay mit radioaktivem Substrat ist beschrieben in Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15).

[0073] Die Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivüät kann durch verschiedene Wege

erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Expressions- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression von Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und/oder von Nukleinsäuren kodierend eine β-Cyclase gegenüber dem Wildtyp.

[0074] Die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und/oder die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäure kodierend eine β -Cyclase gegenüber dem Wildtyp kann ebenfalls durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Induzierung des Hydroxylase-Gens und/oder β -Cyclase-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von einer oder mehrerer Hydroxylase-Genkopien und/oder β -Cyclase-Genkopien, also durch Einbringen mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine ϵ -Cyclase in die Pflanze der Gattung Tagetes. [0075] Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Hydroxylase und/oder β -Cyclase wird erfindungsgemäß auch die Manipulation der Expression der Pflanzen der Gattung Tagetes eigenen, endogenen Hydroxylase und/oder β -Cyclase verstanden.

[0076] Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Hydroxylasen und/oder β-Cyclasen kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine erhöhte Expressionsrate des Gens zur Folge hat, kann beispielsweise durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

[0077] Es ist, wie vorstehend beschrieben, möglich, die Expression der endogenen Hydroxylase und/oder β-Cyclase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

[0078] Des weiteren kann eine veränderte bzw. erhöhte Expression eines endogenen Hydroxylase- und/oder β-Cyclase-Gens dadurch erzielt werden, dass ein in der nicht transformierten Pflanze nicht vorkommendes Regulator-Protein mit dem Promotor dieses Gens in Wechselwirkung tritt.

[0079] Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96106166 beschrieben.

[0080] In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine β-Cyclase durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine β-Cyclase in die Pflanze der Gattung Tagetes.

[0081] Dazu kann prinzipiell jedes Hydroxylase-Gen bzw. jedes β -Cyclase-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine Hydroxylase und jede Nukleinsäure, die eine β -Cyclase codiert, verwendet werden.

[0082] Bei genomischen Hydroxylase-bzw. β-Cyclase-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall das die Wirtspflanze nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechende Hydroxylase bzw. β-Cyclase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

[0083] Ein Beispiel für ein Hydroxylase-Gen ist eine Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase aus Haematococcus pluvialis, Accession AX038729, WO 0061764); (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 17, Protein: SEQ ID NO: 18).

[0084] Ein Beispiel für ein β -Cyclase-Gen ist eine Nukleinsäure, codierend eine β -Cyclase aus Tomate (Accession X86452). (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 19, Protein: SEQ ID NO: 20).

[0085] In den erfindungsgemäßen bevorzugten transgenen Pflanzen der gattung Tagetes liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres Hydroxylase-Gen und/oder β-Cyclase-Gen vor.

[0086] In dieser bevorzugten Ausführungsform weist die genetisch veränderte Pflanze beispielsweise mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine β-Cyclase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine β-Cyclase auf.

[0087] Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Hydroxylase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO: 18, und die die enzymatische Eigenschaft einer Hydroxylase aufweisen.

[0088] Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID. NO: 18 leicht auffinden.

[0089] Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 17 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0090] In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Hydroxylase-Akti-

vität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Hydroxylase der Sequenz SEQ ID NO: 18.

[0091] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

[0092] Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

[0093] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 17 in den Organismus ein.

[0094] Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als β-Cyclase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 20 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 20, und die die enzymatische Eigenschaft einer β-Cyclase aufweisen.

[0095] Weitere Beispiele für β-Cyclasen und β-Cyclase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SEQ ID NO: 20 leicht auffinden.

[0096] Weitere Beispiele für β -Cyclasen und β -Cyclase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 19 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0097] In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der β-Cyclase der Sequenz SEQ. ID. NO: 20.

[0098] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

[0099] Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

[0100] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 19 in den Organismus ein.

[0101] Alle vorstehend erwähnten Hydroxylase-Gene oder β-Cyclase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

[0102] In einer weiter bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens weisen die Pflanzen der Gattung Tagetes gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität auf.

[0103] Unter ε-Cyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer ε-Cyclase verstanden.

[0104] Unter einer ε-Cyclase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen ε-lonon-Ring zu überführen.

[0105] Unter einer ε-Cyclase wird daher insbesondere ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Lycopin in δ-Carotin umzuwandeln.

[0106] Dementsprechend wird unter ϵ -Cyclase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein ϵ -Cyclase umgesetzte Menge Lycopin bzw. gebildete Menge δ -Carotin verstanden.

[0107] Bei einer reduzierten ε-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein ε-Cyclase die umgesetzte Menge Lycopin bzw. die gebildete Menge δ-Carotin reduziert.

[0108] Unter einer reduzierten ε-Cyclase-Aktivität wird vorzugsweise die teilweise oder im wesentlichen vollständige, auf unterschiedliche zellbiologische Mechanismen beruhende Unterbindung oder Blockierung der Funktionalität einer ε-Cyclase in einer pflanzlichen Zelle, Pflanze oder einem davon abgeleiteten Teil, Gewebe, Organ, Zellen oder Samen verstanden.

[0109] Die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität in Pflanzen gegenüber dem Wildtyp kann beispielsweise durch Reduzierung der ε-Cyclase-Proteinmenge, oder der ε-Cyclase-mRNA-Menge in der Pflanze erfolgen. Dementsprechend kann eine gegenüber dem Wildtyp reduzierte ε-Cyclase-Aktivität direkt bestimmt werden oder über die Bestimmung der ε-Cyclase-Proteinmenge oder der ε-Cyclase-mRNA-Menge der erfindungsge-

mäßen Pflanze im Vergleich zum Wildtyp erfolgen.

[0110] Eine Reduzierung der ϵ -Cyclase-Aktivität umfasst eine mengenmäßige Verringerung einer ϵ -Cyclase bis hin zu einem im wesentlichen vollständigen Fehlen der ϵ -Cyclase (d.h. fehlende Nachweisbarkeit von ϵ -Cyclase-Aktivität oder fehlende immunologische Nachweisbarkeit der ϵ -Cyclase). Vorzugsweise wird die ϵ -Cyclase-Aktivität (bzw. die ϵ -Cyclase-Proteinmenge oder die ϵ -Cyclase-mRNA-Menge) in der Pflanze, besonders bevorzugt in Blüten im Vergleich zum Wildtyp um mindestens 5 %, weiter bevorzugt um mindestens 20 %, weiter bevorzugt um mindestens 50 %, weiter bevorzugt um 100 % reduziert. Insbesondere meint "Reduzierung" auch das vollständigen Fehlen der ϵ -Cyclase-Aktivität (bzw. des ϵ -Cyclase-Proteins oder der ϵ -Cyclase-mRNA).

[0111] Die Bestimmung der ε-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen: Die ε-Cyclase-Aktivität kann nach Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15) in vitro bestimmt werden, wenn zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Kaliumphosphat als Puffer (ph 7.6), Lycopin als Substrat, Stromaprotein von Paprika, NADP+, NADPH und ATP zugegeben werden.

[0112] Die Bestimmung der ε-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt besonders bevorzugt nach Bouvier, d'Harlingue und Camara (Molecular Analysis of carotenoid cyclase inhibition; Arch. Biochem. Biophys. 346(1) (1997) 53-64):

Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 0.25 ml durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), unterschiedliche Mengen an Pflanzenextrakt, 20 nM Lycopin, 0.25 mg an chromoplastidärem Stromaprotein aus Paprika, 0.2 mM NADP+, 0.2 mM NADPH und 1 mM ATP. NADP/NADPH und ATP werden in 0.09 ml Ethanol mit 1 mg Tween 80 unmittelbar vor der Zugabe zum Inkubationsmedium gelöst. Nach einer Reaktionszeit von 60 Minuten bei 30C wird die Reaktion durch Zugabe von Chloroform/Methanol (2:1) beendet. Die in Chloroform extrahierten Reaktionsprodukte werden mittels HPLC analysiert.

[0113] Ein alternativer Assay mit radioaktivem Substrat ist beschrieben in Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15). Eine weitere analytische Methode ist beschrieben in Beyer, Kröncke und Nievelstein (On the mechanism of the lycopene isomerase/cyclase reaction in Narcissus pseudonarcissus L. chromopast,; J. Biol. Chem. 266(26) (1991) 17072-17078).

[0114] Vorzugsweise erfolgt die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität in Pflanzen durch mindestens eines der nachfolgenden Verfahren:

- a) Einbringen mindestens einer doppelsträngigen ε-Cyclase Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch ε-Cyclase-dsRNA genannt, oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten. Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die ε-Cyclase-dsRNA gegen ein ε-Cyclase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen wie die Promotorsequenz) oder ein ε-Cyclase-Transkript (also mRNA-Sequenzen) gerichtet ist,
- b) Einbringen mindestens einer ϵ -Cyclase antisense-Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch ϵ -Cyclase-antisenseRNA genannt, oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette. Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die ϵ -Cyclase-antisenseRNA gegen ein ϵ -Cyclase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen) oder ein ϵ -Cyclase-Gentranskript (also RNA-Sequenzen) gerichtet ist. Umfasst sind auch α -anomere Nukleinsäuresequenzen,
- c) Einbringen mindestens einer ϵ -Cyclase-antisenseRNA kombiniert mit einem Ribozym oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
- d) Einbringen mindestens einer ϵ -Cyclase sense-Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch ϵ -Cyclase-senseRNA genannt, zur Induktion einer Kosuppression oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
- e) Einbringen mindestens eines DNA- oder Protein-bindenden Faktors gegen ein ε-Cyclase-Gen, -RNA oder -Protein oder einer dessen Expression gewährleistenden Expressionskassette
- f) Einbringen mindestens einer den ε-Cyclase RNA-Abbau bewirkenden viralen Nukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
- g) Einbringen mindestens eines Konstruktes zur Erzeugung eines Funktionsverlustes, wie beispielsweise die Generierung von Stopp-Kodons oder eine Verschiebungen im Leseraster, an einem ϵ -Cyclase-Gen beispielsweise durch Erzeugung einer Insertion, Deletion, Inversion oder Mutation in einem ϵ -Cyclase-Gen. Bevorzugt können Knockout-Mutanten mittels gezielter Insertion in besagtes ϵ -Cyclase-Gen durch homologe Rekombination oder Einbringen von sequenzspezifischen Nukleasen gegen ϵ -Cyclase-Gensequenzen generiert werden.

[0115] Dem Fachmann ist bekannt, dass auch weitere Verfahren im Rahmen der vorliegenden Erfindung zur Verminderung einer ε-Cyclase bzw. seiner Aktivität oder Funktion eingesetzt werden können. Beispielsweise kann auch das Einbringen einer dominant-negativen Variante einer ε-Cyclase oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette vorteilhaft sein. Dabei kann jedes einzelne dieser Verfahren eine Verminderung der Proteinmenge, mRNA-Menge und/oder Aktivität einer ε-Cyclase bewirken. Auch eine kombinierte

Anwendung ist denkbar. Weitere Methoden sind dem Fachmann bekannt und können die Behinderung oder Unterbindung der Prozessierung der ϵ -Cyclase, des Transports der ϵ -Cyclase oder dessen mRNA, Hemmung der Ribosomenanlagerung, Hemmung des RNA-Spleißens, Induktion eines ϵ -Cyclase-RNA abbauenden Enzyms und/oder Hemmung der Translationselongation oder -termination umfassen.

[0116] Die einzelnen bevorzugten Verfahren seien infolge durch beispielhafte Ausführungsformen beschrieben:

- a) Einbringen einer doppelsträngigen ε-Cyclase-Ribonukleinsäuresequenz (ε-Cyclase-dsRNA)
- [0117] Das Verfahren der Genregulation mittels doppelsträngiger RNA ("double-stranded RNA interference"; dsRNAi) ist bekannt und beispielsweise in Matzke MA et al. (2000) Plant Mol Biol 43:401-415; Fire A. et al (1998) Nature 391:806-811; WO 99132619; WO 99153050; WO 00/68374; WO 00144914; WO 00/44895; WO 00/49035 oder WO 00/63364 beschrieben. Auf die in den angegebenen Zitaten beschriebenen Verfahren und Methoden wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.
- [0118] Unter "Doppelsträngiger Ribonukleinsäuresequenz" wird erfindungsgemäß eine oder mehr Ribonukleinsäuresequenzen, die aufgrund komplementärer Sequenzen theoretisch, beispielsweise gemäß den Basenpaarregeln von Waston und Crick und/oder faktisch, beispielsweise aufgrund von Hybridisierungsexperimenten, in vitro und/oder in vivo in der Lage sind, doppelsträngige RNA-Strukturen auszubilden.
- [0119] Dem Fachmann ist bewusst, dass die Ausbildung von doppelsträngigen RNA-Strukturen, einen Gleichgewichtszustand darstellt. Bevorzugt ist das Verhältnis von doppelsträngigen Molekülen zu entsprechenden dissozierten Formen mindestens 1 zu 10, bevorzugt 1:1, besonders bevorzugt 5:1, am meisten bevorzugt 10:1.
- [0120] Unter einer doppelsträngigen ε-Cyclase-Ribonukleinsäuresequenz oder auch ε-Cyclase-dsRNA wird vorzugsweise ein RNA-Molekül verstanden, das einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz enthält, die
 - a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts identisch ist und/oder
 - b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist.
- [0121] Im erfindungsgemäßen Verfahren bringt man daher zur Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität bevorzugt in die Pflanze eine RNA ein, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäureseguenz enthält, die
 - a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts identisch ist und/oder
 - b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist.
- [0122] Unter dem Begriff " ϵ -Cyclase-Transkript" wird der transkripierte Teil eines ϵ -Cyclase-Gens verstanden, der neben der ϵ -Cyclase kodierenden Sequenz beispielsweise auch nichtkodierende Sequenzen, wie beispielsweise auch UTRs enthält.
- [0123] Unter einer RNA, die "mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist", ist vorzugsweise gemeint, dass die RNA-Sequenz mit mindestens einem Teil des theoretischen Transkriptes der ε-Cyclase-Promotor-Sequenz, also der entsprechenden RNA-Sequenz, identisch ist.
- [0124] Unter "einem Teil" des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts bzw. der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz werden Teilsequenzen verstanden, die von wenigen Basenpaaren bis hin zu vollständigen Sequenzen des Transkripts bzw. der Promotorssequenz reichen können. Die optimale Länger der Teilsequenzen kann der Fachmann durch Routineversuche leicht ermitteln.
- [0125] In der Regel beträgt die Länge der Teilsequenzen mindestens 10 Basen und höchstens 2 kb, bevorzugt mindestens 25 Basen und höchstens 1,5 kb, besonders bevorzugt mindestens 50 Basen und höchstens 600 Basen, ganz besonders bevorzugt mindestens 100 Basen und höchstens 500, am meisten bevorzugt mindestens 200 Basen oder mindestens 300 Basen und höchstens 400 Basen.
- [0126] Vorzugsweise werden die Teilsequenzen so ausgesucht, dass eine möglichst hohe Spezifität erreicht wird und nicht Aktivitäten anderer Enzyme reduziert werden, deren Verminderung nicht erwünscht ist. Es ist daher vorteilhaft für die Teilsequenzen der ε-Cyclase-dsRNA Teile des ε-Cyclase Transkripts und/oder Teilsequenzen der ε-Cyclase-Promotor-Sequenzen zu wählen, die nicht in anderen Aktivitäten auftreten.
- [0127] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform enthält daher die ϵ -Cyclase-dsRNA eine Sequenz, die mit einem Teil der Pflanze eigenen ϵ -Cyclase-Transkripts identisch ist und das 5'-Ende oder das 3'-Ende der Pflanze eigenen Nukleinsäure, codierend eine ϵ -Cyclase enthält. Insbesondere sind nichttranslatierte Bereiche im 5' oder 3' des Transkriptes geeignet, selektive Doppel-Strang-Strukturen herzustellen.
- [0128] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung bezieht sich auf doppelsträngige RNA-Moleküle (dsRNA-Moleküle), die bei Einbringen in einen pflanzlichen Organismus (oder eine davon abgeleitete Zelle, Gewebe, Organ oder Vermehrungsmaterial) die Verminderung einer ε-Cyclase bewirken.
- [0129] Ein doppelsträngige RNA-Molekül zur Reduzierung der Expression einer ε-Cyclase (ε-Cyclase-dsR-

NA) umfasst dabei bevorzugt

- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil eines "sense"-RNA-ε-Cyclase Transkriptes, und
- b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen, bevorzugt vollständig, komplementären ist.
- [0130] Zur Transformation der Pflanze mit einer ϵ -Cyclase-dsRNA wird bevorzugt ein Nukleinsäurekonstrukt verwendet, das in die Pflanze eingebracht wird und das in der Pflanze in die ϵ -Cyclase-dsRNA transkripiert wird.
- [0131] Daher betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Nukleinsäurekonstrukt, transkripierbar in
 - a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-ε-Cyclase Transkriptes, und
 - b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-sense-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementär ist.
- [0132] Diese Nukleinsäurekonstrukte werden im folgenden auch Expressionskassetten oder Expressionsvektoren genannt.
- [0133] In Bezug auf die dsRNA-Moleküle wird unter ε-Cyclase-Nukleinsäuresequenz, bzw. das entsprechende Transkript bevorzugt die Sequenz gemäß SEQ ID NO: 38 oder ein Tel derselben verstanden.
- [0134] "Im wesentlichen identisch" meint, dass die dsRNA Sequenz auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu der ϵ -Cyclase Zielsequenz aufweisen kann und dennoch eine effizient Verminderung der Expression bewirkt. Bevorzugt beträgt die Homologie mindestens 75 %, bevorzugt mindestens 80 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 90 % am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "sense"-Strang einer inhibitorischen dsRNA und mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes eines ϵ -Cyclase-Gens, bzw. zwischen dem "antisense"-Strang dem komplementären Strang eines ϵ -Cyclase-Gens.
- [0135] Eine 100%ige Sequenzidentität zwischen dsRNA und einem ϵ -Cyclase Gentranskript ist nicht zwingend erforderlich, um eine effiziente Verminderung der ϵ -Cyclase Expression zu bewirken. Demzufolge besteht der Vorteil, dass das Verfahren tolerant ist gegenüber Sequenzabweichungen, wie sie infolge genetischer Mutationen, Polymorphismen oder evolutionärer Divergenzen vorliegen können. So ist es beispielsweise möglich mit der dsRNA, die ausgehend von der ϵ -Cyclase Sequenz des einen Organismus generiert wurde, die ϵ -Cyclase Expression in einem anderen Organismus zu unterdrücken. Zu diesem Zweck umfasst die dsRNA bevorzugt Sequenzbereiche von ϵ -Cyclase-Gentranskripten, die konservierten Bereichen entsprechen. Besagte konservierte Bereiche können aus Sequenzvergleichen leicht abgeleitet werden.
- [0136] Alternativ, kann eine "im wesentlichen identische" dsRNA auch als Nukleinsäuresequenz definiert werden, die befähigt ist, mit einem Teil eines ε-Cyclase Gentranskriptes zu hybridisieren (z.B. in 400 mM NaCl, 40 mM PIPES pH 6,4, 1 mM EDTA bei 50°C oder 70°C für 12 bis 16 h).
- [0137] "Im wesentlichen komplementär" meint, dass der "antisense"-RNA-Strang auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu dem Komplement des "sense"-RNA-Stranges aufweisen kann. Bevorzugt beträgt die Homologie mindestens 80 %, bevorzugt mindestens 90 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 95 %, am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "antisense"-RNA-Strang und dem Komplement des "sense"-RNA-Stranges.
- [0138] In einer weiteren Ausführungsform umfasst die ε-Cyclase-dsRNA
 - a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes des Promotorbereichs eines ε-Cyclase-Gens. und
 - b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementären ist.
- [0139] Das entsprechende, bevorzugt zur Transformation der Pflanzen zu verwendende, Nukleinsäurekonstrukt, umfasst
 - a) einen "sense"-DNA-Strang der im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des Promotorbereichs eines ϵ -Cyclase-Gens, und
 - b) einen "antisense"-DNA-Strang, der zu dem DNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementär ist.
- [0140] Vorzugsweise wird unter dem Promotorbereich einer ε-Cyclase eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 47 oder ein Teil der selben verstanden.
- [0141] Zur Herstellung der ε-Cyclase-dsRNA-Sequenzen zur Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität werden, insbesondere für Tagetes erecta, besonders bevorzugt die folgenden Teil-Sequenzen verwendet:
- SEQ ID NO: 40: Sense-Fragment der 5'terminalen Region der ε-Cyclase

- SEQ ID NO: 41: Antisense-Fragment der 5'terminalen Region der ε-Cyclase
- SEQ ID NO: 42: Sense-Fragment der 3'terminalen Region der ε-Cyclase
- SEQ ID NO: 43: Antisense-Fragment der 3'terminalen Region der ε-Cyclase
- SEQ ID NO: 47: Sense-Fragment des ε-Cyclase-Promotors
- SEQ ID NO: 48: Antisense-Fragment des ε-Cyclase-Promotors

[0142] Die dsRNA kann aus einem oder mehr Strängen von Polyribonukleotiden bestehen. Natürlich können, um den gleichen Zweck zu erreichen, auch mehrere individuelle dsRNA Moleküle, die jeweils einen der oben definierten Ribonukleotidsequenzabschnitte umfassen, in die Zelle oder den Organismus eingebracht werden. [0143] Die doppelsirängige dsRNA-Struktur kann ausgehend von zwei komplementären, separaten RNA-Strängen oder – bevorzugt – ausgehend von einem einzelnen, selbstkomplementären RNA-Strang gebildet werden. In diesem Fall sind "sense"-RNA-Strang und "antisense"-RNA-Strang bevorzugt kovalent in Form eines invertierten "Repeats" miteinander verbunden.

[0144] Wie z.B. in WO 99/53050 beschrieben, kann die dsRNA auch eine Haarnadelstruktur umfassen, indem "sense"- und "antisense"-Strang durch eine verbindende Sequenz ("Linker"; beispielsweise ein Intron) verbunden werden. Die selbstkomplementären dsRNA-Strukturen sind bevorzugt, da sie lediglich die Expression einer RNA-Sequenz erfordern und die komplementären RNA-Stränge stets in einem äquimolaren Verhältnis umfassen. Bevorzugt ist die verbindende Sequenz ein Intron (z.B. ein Intron des ST-LS1 Gens aus Kartoffel; Vancanneyt GF et al. (1990) Mol Gen Genet 220(2):245-250).

[0145] Die Nukleinsäuresequenz kodierend für eine dsRNA kann weitere Elemente beinhalten, wie beispielsweise Transkriptionsterminationssignale oder Polyadenylierungssignale.

[0146] Ist die dsRNA jedoch gegen die Promotorsequenz einer ε-Cyclase gerichtet, so umfasst sie bevorzugt keine Transkriptionsterminationssignale oder Polyadenylierungssignale. Dies ermöglicht eine Retention der dsRNA im Nukleus der Zelle und verhindert eine Verteilung der dsRNA in der gesamten Pflanze "Spreadinng"). [0147] Sollen die zwei Stränge der dsRNA in einer Zelle oder Pflanze zusammengebracht werden, so kann dies beispielhaft auf folgende Art geschehen:

- a) Transformation der Zelle oder Pflanze mit einem Vektor, der beide Expressionskassetten umfasst,
- b) Kotransformation der Zelle oder Pflanze mit zwei Vektoren, wobei der eine die Expressionskassetten mit dem "sense"-Strang, der andere die Expressionskassetten mit dem "antisense"-Strang umfasst.
- c) Kreuzung von zwei individuellen Pflanzenlinien, wobei die eine die Expressionskassetten mit dem "sense"-Strang, die andere die Expressionskassetten mit dem "antisense"-Strang umfasst.

[0148] Die Bildung der RNA Duplex kann entweder außerhalb der Zelle oder innerhalb derselben initiiert werden.

[0149] Die dsRNA kann entweder in vivo oder in vitro synthetisiert werden. Dazu kann eine DNA-Sequenz kodierend für eine dsRNA in eine Expressionskassette unter Kontrolle mindestens eines genetischen Kontrollelementes (wie beispielsweise einem Promotor) gebracht werden. Eine Polyadenylierung ist nicht erforderlich, ebenso müssen keine Elemente zur Initiierung einer Translation vorhanden sein. Bevorzugt ist die Expressionskassette für die MP-dsRNA auf dem Transformationskonstrukt oder dem Transformationsvektor enthalten. [0150] In einer besonders bevorzugten Auführungsform erfolgt die Expression der dsRNA ausgehend von einem Expressionskonstrukt unter funktioneller Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors, besonders bevorzugt unter der Kontrolle des Promotors beschrieben durch SEQ ID NO: 28 oder eines funktionell äquivalenten Teils desselben.

[0151] Die Expressionskassetten kodierend für den "antisense"- und/oder den "sense"-Strang einer ε-Cyclase -dsRNA oder für den selbstkomplementären-Strang der dsRNA, werden dazu bevorzugt in einen Transformationsvektor insertiert und mit den unten beschriebenen Verfahren in die pflanzliche Zelle eingebracht. Für das erfindungsgemäße Verfahren ist eine stabile Insertion in das Genom vorteilhaft.

[0152] Die dsRNA kann in einer Menge eingeführt werden, die zumindest eine Kopie pro Zelle ermöglicht. Höhere Mengen (z.B. mindestens 5, 10, 100, 500 oder 1000 Kopien pro Zelle) können ggf. eine effizienter Verminderung bewirken.

b) Einbringen einer antisense-Ribonukleinsäuresequenz einer ε-Cyclase (ε-Cyclase-antisenseRNA)

[0153] Verfahren zur Verminderung eines bestimmten Proteins durch die "antisense"-Technologie sind vielfach – auch in Pflanzen – beschrieben (Sheehy et al. (1988) Proc Natl Acad Sci USA 85: 8805-8809; US 4,801,340; Mol JN et al. (1990) FEBS Lett 268(2):427-430). Das antisense Nukleinsäuremolekül hybridisiert bzw. bindet mit der zellulären mRNA und/oder genomischen DNA kodierend für das zu vermindernde ε-Cyclase. Dadurch wird die Transkription und/oder Translation der ε-Cyclase unterdrückt. Die Hybridisierung kann auf konventionelle Art über die Bildung einer stabilen Duplex oder – im Fall von genomischer DNA – durch Bindung des antisense Nukleinsäuremoleküls mit der Duplex der genemischen DNA durch spezifische Wechselwirkung in der großen Furche der DNA-Helix entstehen.

[0154] Eine ε -Cyclase-antisenseRNA kann unter Verwendung der für diese ε -Cyclase kodierenden Nukleinsäuresequenz, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 38 nach den Basenpaarregeln von Watson und Crick abgeleitet werden. Die ε -Cyclase-antisenseRNA kann zu der gesamten transkribierten mRNA der ε -Cyclase komplementär sein, sich auf die kodierende Region beschränken oder nur aus einem Oligonukleotid bestehen, das zu einem Teil der kodierenden oder nicht-kodierenden Sequenz der mRNA komplementär ist. So kann das Oligonukleotid beispielsweise komplementär zu der Region sein, die den Translationsstart für die ε -Cyclase umfasst. Die ε -Cyclase-antisenseRNA kann eine Länge von zum Beispiel 5, 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40, 45 oder 50 Nukleotide haben, kann aber auch länger sein und mindestens 100, 200, 500, 1000, 2000 oder 5000 Nukleotide umfassen. ε -Cyclase-antisenseRNAs werden im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens bevorzugt rekombinant in der Zielzelle exprimiert..

[0155] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Expression der antisenseRNA ausgehend von einem Expressionskonstrukt unter funktioneller Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors, besonders bevorzugt unter der Kontrolle des Promotors beschrieben durch SEQ ID NO: 28 oder eines funktionell äquivalenten Teils desselben.

[0156] Besagte Expressionskassetten können Teil eines Transformationskonstruktes oder Transformationsvektors sein, oder aber auch im Rahmen einer Kotransformation eingeführt werden.

[0157] In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform kann die Expression einer ϵ -Cyclase durch Nukleotidsequenzen inhibiert werden, die komplementär zu der regulatorischen Region eines ϵ -Cyclase-Gens (z.B. einem ϵ -Cyclase Promoter und/oder Enhancer) sind und triplehelikale Strukturen mit der dortigen DNA-Doppelhelix ausbilden, so dass die Transkription des ϵ -Cyclase-Gens reduziert wird. Entsprechende Verfahren sind beschrieben (Helene C (1991) Anticancer Drug Res 6(6):569-84; Helene C et al. (1992) Ann NY Acad Sci 660:27-36; Maher LJ (1992) Bioassays 14(12):807-815).

[0158] In einer weiteren Ausführungsform kann die ϵ -Cyclase-antisenseRNA eine α -anomere Nukleinsäure sein. Derartige α -anomere Nukleinsäuremoleküle bilden spezifische doppelsträngige Hybride mit komplementärer RNA in denen, – im Unterschied zu den konventionellen β -Nukleinsäuren – die beiden Stränge parallel zueinander verlaufen (Gautier C et al. (1987) Nucleic Acids Res 15:6625-6641).

c) Einbringen einer ε-Cyclase-antisenseRNA kombiniert mit einem Ribozym

[0159] Vorteilhaft kann die oben beschriebene antisense-Strategie mit einem Ribozym-Verfahren gekoppelt werden. Katalytische RNA-Moleküle oder Ribozyme können an jede beliebige Ziel-RNA angepasst werden und spalten das Phosphodiester-Gerüst an spezifischen Positionen, wodurch die Ziel-RNA funktionell deaktiviert wird (Tanner NK (1999) FEMS Microbiol Rev 23(3):257-275). Das Ribozym wird dadurch nicht selber modifiziert, sondern ist in der Lage, weitere Ziel-RNA-Moleküle analog zu spalten, wodurch es die Eigenschaften eines Enzyms erhält. Der Einbau von Ribozymsequenzen in "antisense"-RNAs verleiht eben diesen "antisense"-RNAs diese enzymähnliche, RNA-spaltende Eigenschaft und steigert so deren Effizienz bei der Inaktivierung der Ziel-RNA. Die Herstellung und Verwendung entsprechender Ribozym-'antisense"-RNA-Moleküle ist beschrieben (u.a. bei Haseloff et al. (1988) Nature 334: 585-591; Haselhoff und Gerlach (1988) Nature 334:585-591; Steinecke P et al. (1992) EMBO J 11(4):1525-1530; de Feyter R et al. (1996) Mol Gen Genet. 250(3):329-338).

[0160] Auf diese Art können Ribozyme (z.B. "Hammerhead"-Ribozyme; Haselhoff und Gerlach (1988) Nature 334:585-591) verwendet werden, um die mRNA eines zu vermindernden ε-Cyclases katalytisch zu spalten und so die Translation zu verhindern. Die Ribozym-Technologie kann die Effizienz einer antisense-Strategie erhöhen. Verfahren zur Expression von Ribozymen zur Verminderung bestimmter Proteine sind beschrieben in (EP 0 291 533, EP 0 321 201, EP 0 360 257). In pflanzlichen Zellen ist eine Ribozym-Expression ebenfalls beschrieben (Steinecke P et al. (1992) EMBO J 11(4):1525-1530; de Feyter R et al. (1996) Mol Gen Genet. 250(3):329-338). Geeignete Zielsequenzen und Ribozyme können zum Beispiel wie bei "Steinecke P, Ribozymes, Methods in Cell Biology 50, Galbraith et al. eds, Academic Press, Inc. (1995), S. 449-460" beschrieben, durch Sekundärstrukturberechnungen von Ribozym- und Ziel-RNA sowie durch deren Interaktion bestimmt werden (Bayley CC et al. (1992) Plant Mol Biol. 18(2):353-361; Lloyd AM and Davis RW et al. (1994) Mol Gen Genet. 242(6):653-657). Beispielsweise können Derivate der Tetrahymena L-19 IVS RNA konstruiert werden, die komplementäre Bereiche zu der mRNA des zu supprimierenden ε-Cyclases aufweisen (siehe auch US 4,987,071 und US 5,116,742). Alternativ können solche Ribozyme auch über einen Selektionsprozess aus einer Bibliothek diverser Ribozyme identifiziert werden (Bartel D und Szostak JW (1993) Science 261:1411-1418).

d) Einbringen einer sense-Ribonukleinsäuresequenz einer ε-Cyclase (ε-CyclasesenseRNA) zur Induktion einer Kosuppression

[0161] Die Expression einer ε-Cyclase Ribonukleinsäuresequenz (oder eines Teils derselben) in sense-Ori-

entierung kann zu einer Kosuppression des entsprechenden ε-Cyclase-Gens führen. Die Expression von sense-RNA mit Homologie zu einem endogenen ε-Cyclasegen kann die Expression desselben vermindern oder ausschalten, ähnlich wie es für antisense Ansätze beschrieben wurde (Jorgensen et al. (1996) Plant Mol Biol 31(5):957-973; Goring et al. (1991) Proc Natl Acad Sci USA 88:1770-1774; Smith et al. (1990) Mol Gen Genet 224:447-481; Napoli et al. (1990) Plant Cell 2:279-289; Van der Krol et al. (1990) Plant Cell 2:291-99). Dabei kann das eingeführte Konstrukt das zu vermindernde, homologe Gen ganz oder nur teilweise repräsentieren. Die Möglichkeit zur Translation ist nicht erforderlich. Die Anwendung dieser Technologie auf Pflanzen ist beschrieben (z.B. Napoli et al. (1990) Plant Cell 2:279-289; in US 5,034,323.

[0162] Bevorzugt wird die Kosuppression unter Verwendung einer Sequenz realisiert, die im wesentlichen identisch ist zu zumindest einem Teil der Nukleinsäuresequenz kodierend für eine ϵ -Cyclase, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 38.

[0163] Bevorzugt ist die ε -Cyclase-senseRNA so gewählt, dass es nicht zu einer Translation der ε -Cyclase oder eines Teils desselben kommen kann. Dazu kann beispielsweise der 5'-untranslatierte oder 3'-untranslatierte Bereich gewählt oder aber das ATG-Startkodon deletiert oder mutiert werden.

e) Einbringen von DNA-oder Protein-bindende Faktoren gegen ε-Cyclase Gene, -RNAs oder Proteine

[0164] Eine Verminderung einer ε-Cyclase Expression ist auch mit spezifischen DNA-bindenden Faktoren z.B. mit Faktoren vom Typ der Zinkfingertranskriptionsfaktoren möglich. Diese Faktoren lagern sich an die genomische Sequenz des endogenen Zielgens, bevorzugt in den regulatorischen Bereichen, an und bewirken eine Verminderung der Expression. Entsprechende Verfahren zur Herstellung entsprechender Faktoren sind beschrieben (Dreier B et al. (2001) J Biol Chem 276(31):29466-78; Dreier B et al. (2000) J Mol Biol 303(4):489-502; Beerli RR et al. (2000) Proc Natl Acad Sci USA 97 (4):1495-1500; Beerli RR et al. (2000) J Biol Chem 275(42):32617-32627; Segal DJ and Barbas CF 3rd. (2000) Curr Opin Chem Biol 4(1):34-39; Kang JS and Kim JS (2000) J Biol Chem 275(12):8742-8748; Beerli RR et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(25):14628-14633; Kim JS et al. (1997) Proc Natl Acad Sci USA 94(8):3616-3620; Klug A (1999) J Mol Biol 293(2):215-218; Tsai SY et al. (1998) Adv Drug Deliv Rev 30(1-3):23-31; Mapp AK et al. (2000) Proc Natl Acad Sci USA 97(8):3930-3935; Sharrocks AD et al. (1997) Int J Biochem Cell Biol 29(12):1371-1387; Zhang L et al. (2000) J Biol Chem 275(43):33850-33860).

[0165] Die Selektion dieser Faktoren kann unter Verwendung eines beliebigen Stückes eines ε-Cyclase-Gens erfolgen. Bevorzugt liegt dieser Abschnitt im Bereich der Promotorregion. Für eine Genunterdrückung kann er aber auch im Bereich der kodierenden Exons oder Introns liegen.

[0166] Ferner können Faktoren in eine Zelle eingebracht werden, die die ε-Cyclase selber inhibieren. Diese proteinbindenden Faktoren können z.B. Aptamere (Famulok M und Mayer G (1999) Curr Top Microbiol Immunol 243:123-36) oder Antikörper bzw. Antikörperfragmente oder einzelkettige Antikörper sein. Die Gewinnung dieser Faktoren ist beschrieben (Owen M et al. (1992) Biotechnology (NY) 10(7):790-794; Franken E et al. (1997) Curr Opin Biotechnol 8(4):411-416; Whitelam (1996) Trend Plant Sci 1:286-272).

f) Einbringen von den ε-Cyclase RNA-Abbau bewirkenden viralen Nukleinsäuresequenzen und Expressionskonstrukten

[0167] Die ε -Cyclase Expression kann effektiv auch durch Induktion des spezifischen ε -Gyclase RNA-Abbaus durch die Pflanze mit Hilfe eines viralen Expressionssystems (Amplikon; Angelt SM et al. (1999) Plant J 20(3):357-362) realisiert werden. Diese Systeme – auch als "VIGS" (viral induced gene silencing) bezeichnet – bringen Nukleinsäuresequenzen mit Homologie zu dem Transkript einer zu vermindernden ε -Cyclase mittels viraler Vektoren in die Pflanze ein. Die Transkription wird sodann – vermutlich mediiert durch pflanzliche Abwehrmechanismen gegen Viren – abgeschaltet. Entsprechende Techniken und Verfahren sind beschrieben (Ratcliff F et al. (2001) Plant J 25(2):237-45; Fagard M und Vaucheret H (2000) Plant Mol Biol 43(2-3):285-93; Anandalakshmi R et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(22):13079-84; Ruiz MT (1998) Plant Cell 10(6):937-46).

[0168] Bevorzugt wird die VIGS-vermittelte Verminderung unter Verwendung einer Sequenz realisiert, die im wesentlichen identisch ist zu zumindest einem Teil der Nukleinsäuresequenz kodierend für ein ε-Cyclase, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 1.

g) Einbringen von Konstrukten zur Erzeugung eines Funktionsverlustes oder einer Funkti onsminderung an ε-Cyclase-Genen

[0169] Dem Fachmann sind zahlreiche Verfahren bekannt, wie genomische Sequenzen gezielt modifiziert werden können. Dazu zählen insbesondere Verfahren wie die Erzeugung von Knockout-Mutanten mittels gezielter homologen Rekombination z.B. durch Generierung von Stopp-Kodons, Verschiebungen im Leseraster

etc. (Hohn B und Puchta H (1999) Proc Natl Acad Sci USA 96:8321-8323) oder die gezielte Deletion oder Inversion von Sequenzen mittels z.B. sequenzspezifischer Rekombinasen oder Nukleasen (s.u.)

[0170] Die Verminderung der ε-Cyclase-Menge, -Funktion und/oder -Aktivität kann auch durch eine gezielte Insertion von Nukleinsäuresequenzen (z.B. der im Rahmen der erfindungsgemäßen Verfahrens zu insertierenden Nukleinsäuresequenz) in die Sequenz kodierend für eine ε-Cyclase (z.B. mittels intermolekularer homologer Rekombination) realisiert werden. Im Rahmen dieser Ausführungsform verwendet man bevorzugt ein DNA-Konstrukt, das zumindest einen Teil der Sequenz eines ε-Cyclasegens oder benachbarter Sequenzen umfasst, und so mit diesen in der Zielzelle gezielt rekombinieren kann, so dass durch eine Deletion, Addition oder Substitution mindestens eines Nukleotids das ε-Cyclase-Gen so verändert wird, dass die Funktionalität des ε-Cyclase-Gens reduziert oder gänzlich aufgehoben wird. Die Veränderung kann auch die regulativen Elemente (z.B. den Promotor) des ε-Cyclase-Gens betreffen, so dass die kodierende Sequenz unverändert bleibt, eine Expression (Transkription und/oder Translation) jedoch unterbleibt und reduziert wird. Bei der konventionellen homologen Rekombination ist die zu insertierende Sequenz an ihrem 5'- und/oder 3'-Ende von weiteren Nukleinsäuresequenzen (A' bzw. B') flankiert, die eine ausreichende Länge und Homologie zu entsprechenden Sequenzen des ε-Cyclase-Gens (A bzw. B) für die Ermöglichung der homologen Rekombination aufweisen. Die Länge liegt in der Regel in einem Bereich von mehreren hundert Basen bis zu mehreren Kilobasen (Thomas KR und Capecchi MR (1987) Cell 51:503; Strepp et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(8):4368-4373). Für die homologe Rekombination wird die pflanzliche Zelle mit dem Rekombinationskonstrukt unter Verwendung der unten beschriebenen Verfahren transformiert und erfolgreich rekombinierte Klone basierend auf der infolge inaktivierten ε-Cyclase selektioniert.

[0171] In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird die Effizienz der Rekombination gesteigert durch Kombination mit Verfahren, die die homologe Rekombination fördern. Solche Verfahren sind beschrieben und umfassen beispielhaft die Expression von Proteinen wie RecA oder die Behandlung mit PARP-Inhibitoren. Es konnte gezeigt werden, dass die intrachromosomale homologe Rekombination in Tabakoflanzen durch die Verwendung von PARP-Inhibitoren erhöht werden kann (Puchta H et al. (1995) Plant J 7:203-210). Durch den Einsatz dieser Inhibitoren kann die Rate der homologen Rekombination in den Rekombinationskonstrukten nach Induktion des sequenzspezifischen DNA-Doppelstrangbruches und damit die Effizienz der Deletion der Transgensequenzen weiter erhöht werden. Verschiedene PARP Inhibitoren können dabei zum Einsatz kommen. Bevorzugt umfasst sind Inhibitoren wie 3-Aminobenzamid, 8-Hydroxy-2-methylquinazolin-4-on (NU1025), 1,11b-Dihydro-[2H]benzopyrano-[4,3,2-de]isoquinolin-3-on (GPI 6150), 5-Aminoisoquinolinon, 3,4-Dihydro-5-[4-(1-piperidinyl)butoxy]-1(2H)-isoquinolinon oder die in WO 00126192, WO 00129384, WO 00/32579, WO 00164878, WO 00168206, WO 00167734, WO 01123386 und WO 01123390 beschriebenen Substanzen. [0172] Weitere geeignete Methoden sind die Einführung von Nonsense-Mutationen in endogene Markerprotein Gene zum Beispiel mittels Einführung von RNA/DNA-Oligonukleotiden in die Pflanze (Zhu et al. (2000) Nat Biotechnol 18(5):555-558) oder die Generierung von Knockout-Mutanten mit Hilfe von z.B. T-DNA-Mutagenese (Koncz et al., Plant Mol. Biol. 1992, 20(5):963-976). Punktmutationen können auch mittels DNA-RNA Hybriden erzeugt werden, die auch als "chimeraplasty" bekannt sind (Cole-Strauss et al. (1999) Nucl Acids Res 27(5):1323-1330; Kmiec (1999) Gene therapy American Scientist 87(3):240-247).

[0173] Die Methoden der dsRNAi, der Kosuppression mittels sense-RNA und der "VIGS" ("virus induced gene silencing") werden auch als "post-transcriptional gene silencing" (PTGS) oder transcriptional gene silencing" (TGS) bezeichnet. PTGS/TGS-Verfahren sind besonders vorteilhaft, weil die Anforderungen an die Homologie zwischen dem zu vermindernden Markerprotein-Gen und der transgen exprimierten sense- oder dsRNA-Nukleinsäuresequenz geringer sind als beispielsweise bei einem klassischen antisense-Ansatz. So kann man unter Verwendung der Markerprotein-Nukleinsäuresequenzen aus einer Art auch die Expression von homologen Markerprotein-Proteinen in anderen Arten effektiv vermindern, ohne, dass die Isolierung und Strukturaufklärung der dort vorkommenden Markerprotein-Homologen zwingend erforderlich wäre. Dies erleichtert erheblich den Arbeitsaufwand.

[0174] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch:

- a) Einbringen mindestens einer doppelsträngigen ε-Cyclase Ribonukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten in Pflanzen und/oder
- b) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase antisense-Ribonukleinsäuresequenzen oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette in Pflanzen.

[0175] In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Reduzierung der ϵ -Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch Einbringen mindestens einer doppelsträngigen ϵ -Cyclase Ribonukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten in Pflanzen.

[0176] In einer bevorzugten Ausführungsform werden genetisch veränderte Pflanzen verwendet, die in Blüten die geringste Expressionsrate einer ε-Cyclase aufweisen.

[0177] Dies wird bevorzugt dadurch erreicht, dass die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität blütenspezifisch, besonders bevorzugt blütenblattspezifisch erfolgt.

[0178] In der vorstehend beschriebenen, besonders bevorzugten Ausführungsform wird dies dadurch erreicht, dass die Transkription der ε-Cyclase-dsRNA-Sequenzen unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors oder noch bevorzugter unter Kontrolle eines blütenblattspezifischen Promotors erfolgt.

[0179] Besonders bevorzugt werden die genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes mit folgender Kombinationen genetischer Veränderungen verwendet:

Genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität und eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität aufweisen, sowie

genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität und eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität aufweisen.

[0180] Die Herstellung dieser genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes kann, wie nachstehend beschrieben, beispielsweise durch Einbringen einzelner Nukleinsäurekonstrukte (Expressionskassetten) oder durch Einbringen von Mehrfachkonstrukten erfolgen, die bis zu zwei, drei oder vier der beschriebenen Aktivitäten enthalten.

[0181] Im folgenden wird exemplarisch die Herstellung genetisch veränderter Pflanzen der Gattung Tagetes mit erhöhter oder verursachter Ketolase-Aktivität in Blütenblättern beschrieben. Die Erhöhung weiterer Aktivitäten, wie beispielsweise der Hydroxylase-Aktivität und/oder der β -Cyclase-Aktivität kann analog unter Verwendung von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Hydroxylase bzw. β -Cyclase anstelle von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Ketolase erfolgen. Die Reduzierung weiterer Aktivitäten, wie beispielsweise die Reduzierung der ϵ -Cyclase-Aktivität kann analog unter Verwendung von anti- ϵ -Cyclase-Nukleinsäuresequenzen oder ϵ -Cyclase-Inverted-Repaet-Nukleinsäuresequenz anstelle von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Ketolase erfolgen. Die Transformation kann bei den Kombinationen von genetischen Veränderungen einzeln oder durch Mehrfachkonstrukte erfolgen.

[0182] Die Herstellung der transgenen Pflanzen der Gattung Tagetes erfolgt vorzugsweise durch Transformation der Ausgangspflanzen, mit einem Nukleinsäurekonstrukt, das die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren codierend eine Ketolase enthält, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

[0183] Diese Nukleinsäurekonstrukte, in denen die kodierende Nukleinsäuresequenz mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten, werden im folgenden auch Expressionskassetten genannt.

[0184] Vorzugsweise enthalten die Regulationssignale einen oder mehrere Promotoren, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

[0185] Die Expressionskassetten beinhalten Regulationssignale, also regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfasst eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für mindestens eines der vorstehend beschriebenen Gene operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, das jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann.

[0186] Im folgenden werden beispielhaft die bevorzugten Nukleinsäurekonstrukte, Expressionskassetten und Vektoren für Pflanzen der Gattung Tagetes und Verfahren zur Herstellung von transgenen Pflanzen der Gattung Tagetes, sowie die transgenen Pflanzen der Gattung Tagetes selbst beschrieben.

[0187] Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targe-

ting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Komparfimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693-8711).

[0188] Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann.

[0189] "Konstitutiver" Promotor meint solche Promotoren, die eine Expression in zahlreichen, bevorzugt allen, Geweben über einen größeren Zeitraum der Pfanzenertwicklung, bevorzugt zu allen Zeitpunkten der Pflanzenentwicklung, gewährleisten.

[0190] Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der Promotor des 35S-Transkriptes des CaMV Blumenkohlmosaikvirus (Franck et al. (1980) Cell 21:285-294; Odell et al. (1985) Nature 313:810-812; Shewmaker et al. (1985) Virology 140:281-288; Gardner et al. (1986) Plant Mol Biol 6:221-228) oder der 19S CaMV Promotor (US 5,352,605; WO 84/02913; Benfey et al. (1989) EMBO J 8:2195-2202).

[0191] Ein weiterer geeigneter konstitutiver Promotor ist der pds Promoter (Pecker et al. (1992) Proc. Natl. Acad. Sci USA 89: 4962-4966) oder der "Rubisco small subunit (SSU)"-Promotor (US 4,962,028), der LeguminB-Promotor (GenBank Acc.-Nr. X03677), der Promotor der Nopalinsynthase aus Agrobacterium, der TR-Doppelpromotor, der OCS (Octopin Synthase) Promotor aus Agrobacterium, der Ubiquitin Promotor (Holtorf S et al. (1995) Plant Mol Biol 29:637-649), den Ubiquitin 1 Promotor (Christensen et al. (1992) Plant Mol Biol 18:675-689; Bruce et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:9692-9696), den Smas Promotor, den Cinnamylalkoholdehydrogenase-Promotor (US 5,683,439), die Promotoren der vakuolärer ATPase Untereinheiten oder der Promotor eines prolinreichen Proteins aus Weizen (WO 91113991), der Pnit-Promoter (Y07648.L, Hillebrand et al. (1998), Plant. Mol. Biol. 36, 89-99, Hillebrand et al. (1996), Gene, 170, 197-200) sowie weitere Promotoren von Genen, deren konstitutive Expression in Pflanzen dem Fachmann bekannt ist.

[0192] Die Expressionskassetten können auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten (Übersichtsartikel: Gatz et al. (1997) Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol 48:89-108), durch den die Expression des Ketolase-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren, wie z.B. der PRP1 Promotor (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22:361-366), durch Salicylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzolsulfonamid-induzierbarer Promotor (EP 0 388 186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer Promotor (Gatz et al. (1992) Plant J 2:397-404), ein durch Abscisinsäure induzierbarer Promotor (EP 0 335 528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer Promotor (WO 93121334) können ebenfalls verwendet werden.

[0193] Ferner sind Promotoren bevorzugt, die durch biotischen oder abiotischen Stress induziert werden wie beispielsweise der pathogen-induzierbare Promotor des PRP1-Gens (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22:361-366), der hitzeinduzierbare hsp70- oder hsp80-Promoter aus Tomate (US 5,187,267), der kälteinduzierbare alpha-Amylase Promoter aus der Kartoffel (WO 96112814), der licht-induzierbare PPDK Promotor oder der verwundungsinduzierte pinll-Promoter (EP375091).

[0194] Pathogen-induzierbare Promotoren umfassen die von Genen, die infolge eines Pathogenbefalls induziert werden wie beispielsweise Gene von PR-Proteinen, SAR-Proteinen, b-1,3-Glucanase, Chitinase usw. (beispielsweise Redolfi et al. (1983) Neth J Plant Pathol 89:245-254; Uknes, et al. (1992) The Plant Cell 4:645-656; Van Loon (1985) Plant Mol Viral 4:111-116; Marineau et al. (1987) Plant Mol Biol 9:335-342; Matton et al. (1987) Molecular Plant-Microbe Interactions 2:325-342; Somssich et al. (1986) Proc Natl Acad Sci USA 83:2427-2430; Somssich et al. (1988) Mol Gen Genetics 2:93-98; Chen et al. (1996) Plant J 10:955-966; Zhang and Sing (1994) Proc Natl Acad Sci USA 91:2507-2511; Warner, et al. (1993) Plant J 3:191-201; Siebertz et al. (1989) Plant Cell 1:961-968(1989).

[0195] Umfasst sind auch verwundungs-induzierbare Promotoren wie der des pinll Gens (Ryan (1990) Ann Rev Phytopath 28:425-449; Duan et al. (1996) Nat Biotech 14:494-498), des wun1 und wun2-Gens (US 5,428,148), des win1- und win2-Gens (Stanford et al. (1989) Mol Gen Genet 215:200-208), des Systemin (Mc-Gurl et al. (1992) Science 225:1570-1573), des WIP1-Gens (Rohmeier et al. (1993) Plant Mol Biol 22:783-792; Ekelkamp et al. (1993) FEBS Letters 323:73-76), des MPI-Gens (Corderok et al. (1994) The Plant J 6(2):141-150) und dergleichen.

[0196] Weitere geeignete Promotoren sind beispielsweise fruchtreifung-spezifische Promotoren, wie beispielsweise der fruchtreifung-spezifische Promotor aus Tomate (WO 94/21794, EP 409 625). Entwicklungsabhängige Promotoren schließt zum Teil die gewebespezifischen Promotoren ein, da die Ausbildung einzelner Gewebe naturgemäß entwicklungsabhängig erfolgt.

[0197] Weiterhin sind insbesondere solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Ketocarotinoiden bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Bevorzugt sind beispielsweise Promotoren mit Spezifitäten für die Antheren, Ovarien, Petalen, Sepalen, Blüten, Blätter, Stengel und Wurzeln und Kombinationen hieraus.

[0198] Knollen-, Speicherwurzel- oder Wurzel-spezifische Promotoren sind beispielsweise der Patatin Pro-

motor Klasse I (B33) oder der Promotor des Cathepsin D Inhibitors aus Kartoffel.

[0199] Blattspezifische Promotoren sind beispielsweise der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel (WO 97105900), der SSU Promotor (small subunit) der Rubisco (Ribulose-1,5-bisphosphatcarboxylase) oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al. (1989) EM-BO J 8:2445-2451).

[0200] Blütenspezifische Promotoren sind beispielsweise der Phytoen Synthase Promotor (WO 92116635) oder der Promotor des P-rr Gens (WO 98122593) oder der AP3 Promoter aus Arabidopsis thaliana (siehe Beispiel 1).

[0201] Antheren-spezifische Promotoren sind beispielsweise der 5126-Promotor (US 5,689,049, US 5,689,051), den glob-I Promotor oder der g-Zein Promotor.

[0202] Weitere zur Expression in Pflanzen geeignete Promotoren sind beschrieben in Rogers et al. (1987) Meth in Enzymol 153:253-277; Schardl et al. (1987) Gene 61:1-11 und Berger et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:8402-8406).

[0203] Alle in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen Promotoren ermöglichen in der Regel die Expression der Ketolase in Blütenblättern der erfindungsgemäßen Pflanzen.

[0204] Besonders bevorzugt im erfindungsgemäßen Verfahren sind konstitutive, blütenspezifische und insbesondere blütenblattspezifische Promotoren.

[0205] Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt vorzugsweise durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer vorstehend beschriebenen Nukleinsäure kodierend eine Ketolase und vorzugsweise einer zwischen Promotor und Nukleinsäure-Sequenz inserierten Nukleinsäure, die für ein plastidenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

[0206] Die vorzugsweise insertierte Nukleinsäuren kodierend ein plastidäres Transitpeptid, gewährleisten die Lokalisation in Plastiden und insbesondere in Chromoplasten.

[0207] Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren Nukleinsäure-Sequenz für ein Ketolase-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chromoplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation der Ketolase in die Chromoplasten vom Ketolase-Teil enzymatisch abgespalten werden.

[0208] Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase oder einem anderen Transitpeptid (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco (rbcS) oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase als auch der Isopentenylpyrophosphat Isomerase-2) oder dessen funktionellem Äquivalent abgeleitet ist.

[0209] Besonders bevorzugt sind Nukleinsäure-Sequenzen von drei Kassetten des Plastiden-Transitpeptids der plastidären Transketolase aus Tabak in drei Leserastern als Kpnl/BamHI Fragmente mit einem ATG-Codon in der Ncol Schnittstelle:

pTP09

pTP10

pTP11

[0210] Weitere Beispiele für ein plastidäres Transitpeptid sind das Transitpeptid der plastidären Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) aus Arabisopsis thaliana und das Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Ribulosebisphosphat Carboxylase (rbcS) aus Erbse (Guerineau, F, Woolston, S, Brooks, L, Mullineaux, P (1988) An expression cassette for targeting foreign proteins into the chloroplasts. Nucl. Acids Res. 16: 11380). [0211] Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren können synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen Nukleinsäure-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen.

[0212] Bevorzugt sind, wie vorstehend beschrieben, synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons, die von Pflanzen der Gattung Tagetes bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden.

[0213] Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

[0214] Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet vorzugsweise in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine kodierende Nukleinsäuresequenz oder ein Nukleinsäurekonstrukt und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

[0215] Beispiele für einen Terminator sind der 35S-Terminator (Guerineau et al. (1988) Nucl Acids Res. 16: 11380), der nos Terminator (Depicker A, Stachel S, Dhaese P, Zambryski P, Goodman HM. Nopaline synthase: transcript mapping and DNA sequence. J Mol Appl Genet. 1982;1(6):561-73) oder der ocs Terminator (Gielen, J, de Beuckeleer, M, Seurinck, J, Debroek, N, de Greve, N, Lemmers, M, van Montagu, M, Schell, J (1984) The complete sequence of the TL-DNA of the Agrobacterium tumefaciens plasmid pTiAch5. EMBO J. 3: 835-846). [0216] Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primer-repair", Restriktion oder Ligation verwendet werden.

[0217] Bei geeigneten Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden. [0218] Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 {1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

[0219] Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet.

[0220] Dazu können an sich bekannte Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt werden.

[0221] Geeignete Methoden zur Transformation von Pflanzen sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone – die sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der, vorstehend beschriebene, durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128-143 sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991), 205-225) beschrieben.

[0222] Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711)

oder besonders bevorzugt pSUN2, pSUN3, pSUN4 oder pSUN5 (WO 02/00900).

[0223] Mit einem Expressionsplasmid transformierte Agrobakterien können in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

[0224] Zur bevorzugten Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen, im folgenden auch transgene Pflanzen bezeichnet, wird die fusionierte Expressionskassette, die eine Ketolase exprimiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19 oder insbesondere pSUN2 kloniert, der geeignet ist, in Agrobacterium tumefaciens transformiert zu werden Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

[0225] Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15-38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression einer Nukleinsäure codierend eine Ketolase enthalten.

[0226] Zur Transformation einer Wirtspflanze der Gattung Tagetes mit einer für eine Ketolase kodierenden Nukleinsäure wird eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71-119 (1993) beschrieben.

[0227] Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. pJ1T117 (Guerineau et al. (1988) Nucl. Acids Res.16:11380), pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in E. coli als auch in Agrobakterien replizieren können.

[0228] Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression konstitutiv oder vorzugsweise spezifisch in den Blütenblättern erfolgen.

[0229] Die erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes weisen im Vergleich zum Wildtyp einen Gehalt an Astaxanthin, insbesondere in Petalen auf.

[0230] Wie vorstehend erwähnt, betrifft die Erfindung die Verwendung astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltiger Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere.

[0231] In einer bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur Pigmentierung von Tieren und der entsprechenden Tierprodukte verwendet.

[0232] Unter astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen werden bevorzugt Lösungen, enthaltend Astaxanthin verstanden, die durch Extraktion aus astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen mit mindestens einem geeigneten Lösungsmittel hergestellt wurden. Je nach verwendetem Lösungsmittel und verwendeten weiteren chemischen und physikalischen Reinigungsverfahren kann das Astaxanthin in beliebigen Reinheitsgraden im Extrakt vorliegen. Es ist vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile vor Extraktion entsprechend aufzubereiten, beispielsweise die Pflanzen oder Pflanzenteile zu trocknen und zu zerkleinern, wobei die Reihenfolge beliebig ist.

[0233] Astaxanthin kann aus den astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen, die gegebenenfalls vorher getrocknet und/oder zerkleinert wurden durch organische Lösungsmittel extrahiert weiden, wie beispielsweise durch Aceton, Hexan, Methylenchlorid, Methyl-tertiär-Butyl-ether oder durch Lösungsmittelgemische wie Ethanol/Hexan oder Aceton/Hexan. Durch unterschiedliche Mischungsverhältnisse der Lösungsmittel kann aufgrund der verschiedenen Polarität die Extraktionswirkung variiert werden. Durch eine solche Extraktion lässt sich Astaxanthin mit hoher Konzentration anreichern.

[0234] Anschließend kann durch Ausschütteln von Astaxanthin und chromatografische Auftrennung des Gemisches die Reinheit von Astaxanthin weiter erhöht werden. Astaxanthin liegt in der Regel als Gemisch aus Mono- und Diestern vor, meist als Ester der Palmitinsäure.

[0235] Unter "Pigmentierung" wird erfindungsgemäß vorzugsweise die Intensivierung oder Verursachung einer Farbe zumindest eines Teils eines Tieres oder Tierproduktes des pigmentierten Tieres im Vergleich zum nicht pigmentierten Tier verstanden. Astaxanthinhaltige Pigmentierstoffe pigmentieren und verursachen oder intensivieren in der Regel einen rosa bis rosa-roten Farbton.

[0236] Bevorzugte Tiere die durch die erfindungsgemäße orale Verabreichung pigmentiert werden können sind Tiere, ausgewählt aus der Gruppe Fische, Crustaceae oder Vögel, insbesondere Galliformes und Anatridae.

- [0237] Bevorzugte Fische sind Salmoniden, insbesondere Lachs oder Forelle.
- [0238] Bevorzugte Crustaceae sind Shrimps oder Krebse.
- [0239] Bevorzugte Galliformes sind Hühner, Enten oder Gänse.
- [0240] Bevorzugter Anatridae ist Flamingo.
- [0241] Je nach pigmentiertem Tier werden vorzugsweise unter pigmentierten Tierprodukten insbesondere Fleisch für Lachs oder Forelle, Haut für Hühner, Enten oder Gänse, Feder für Hühner, Enten, Gänse oder Flamingo und Ei bzw. Eidotter für Hühner, Enten oder Gänse verstanden.
- [0242] Die orale Verabreichung der astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere kann direkt erfolgen oder über orale Verabreichung von Tierfutterzubereitungen, denen zuvor die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes beigemischt wurden.
- [0243] In einer bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes Tierfutterzubereitungen beigemischt und die Tierfutterzubereitung an Tiere oral verabreicht.
- [0244] Dabei ist es vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Beimischung zu Tierfutterzubereitungen in eine Form zu prozessieren, die eine Beimischung zu entsprechenden Tierfutterzubereitung ermöglicht und vorzugsweise zu einer hohen Stabilität und Biovertügbarkeit von Astaxanthin im jeweiligen Anwendungsbereich führt.
- [0245] Je nach Tier, an das die orale Verabreichung erfolgen soll und damit je nach Tierfutterzubereitung können dazu verschiedene Prozessierungsschritte vorteilhaft sein.
- [0246] Für astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ist es in dieser Ausführungsform vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pfanzenteile, insbesondere Blütenköpfe und Petalen zu trocknen und/oder zu zerkleinern. Besonders bevorzugt liegen die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes in Pulverform vor.
- [0247] Jede wie auch immer gestaltete Ausführungsform der astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ob prozessiert oder nicht prozessiert, kann in an sich bekannter Weise Tierfutterzubereitungen beigemischt werden.
- [0248] Für astaxanthinhaltigen Extrakte astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, sind in dieser Ausführungsform verschiedene Prozessierungsschritte vorteilhaft.
- [0249] Die astaxanthinhaltigen Extrakte können, soweit die noch enthaltenen Lösungsmittel für die entsprechenden Tiere physiologisch unbedenklich sind, direkt der Tierfutterzubereitung beigemischt werden.
- [0250] Die Extrakte können nach Abdampfen der noch enthaltenen Lösungsmittel in Form von astaxanthinhaltigen Pulver oder Ölen eingesetzt werden.
- [0251] Die erhaltenen astaxanthinhaltigen Pulver oder Öle können beispielsweise in Fischöl eingearbeitet werden, auf pulverige Trägermaterialien, wie beispielsweise Weizenmehl oder geriebene Tagetespetalen, aufgebracht werden, oder in Alginate, Gelatine oder Lipide eingeschlossen werden.
- [0252] Die astaxanthinhaltigen Extrakte oder prozessierten Extrakte liegen somit bevorzugt in flüssiger oder pulverisierter Form vor.
- [0253] Jede wie auch immer gestaltete Ausführungsform der astaxanthinhaltigen Extrakte astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ob prozessiert oder nicht prozessiert, kann in an sich bekannter Weise Tierfutterzubereitungen beigemischt werden.
- [0254] Der Erfindung betrifft daher auch Tierfutterzubereitungen, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes.
- [0255] Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung von Tierfutterzubereitungen durch Zusammenfügen von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes und üblichen Tierfuttermitteln.
- [0256] Eine bevorzugte Ausführungsform des Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor dem Zusammenfügen mit Tierfuttermitteln in eine Form prozessiert werden, die ein Zusammenfügen mit Tierfuttermitteln ermöglicht.
- [0257] Beispielsweise für Fische können die Fischfutterzubereitungen weitere übliche Fischfutterkomponenten enthalten, wie beispielsweise Fischmehl und/oder andere Proteine, Öle, wie beispielsweise Fischöle, Getreide, Vitamine, Mineralien, Konservierungsstoffe und gegebenenfalls Medikamente in üblichen Mengen.
- [0258] Eine typische Fischfutterrezeptur für Forellen setzt sich beispielsweise aus folgenden Komponenten zusammen:

Gew%	kg
	•
30,00	150,00
20,00	100,00
18,00	90,00
0,80	4,00
0,20	1,00
20,00	100,00
3,00	15,00
8,00	40,00
	20,00 18,00 0,80 0,20 20,00 3,00

[0259] Eine typische Fischfutterrezeptur für Lachse setzt sich beispielsweise aus folgenden Komponenten zusammen:

Komponenten	Gew%	
Fischmehl	75,00	
Pflanzliches Protein	5,00	
Getreide	7,80	
Vitamine/Mineralien	1,00	
Antioxidantien/Konservierungsstoffe	0,20	
Fischöl	11,00	

[0260] In einer Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte den Tierfutterzubereitungen vorzugsweise in getrockneter und zerkleinerter Pulverform beigemischt.

[0261] Die so erhaltenen Tierfutterzubereitungen, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes, können bei Fischfutter beispielsweise in an sich bekannter Weise pelletiert oder besonders vorteilhaft extrudiert werden.

[0262] In einer bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Extrakte den Tierfutterzubereitungen vorzugsweise in flüssiger Form beigemischt. Dies ist insbesondere vorteilhaft bei der Herstellung von extrudierten Fischfutterzubereitungen. Der Extrusionsprozess führt zu Extrusionsstress auf die empfindliche Stoffe, wie beispielsweise Astaxanthin, der zu einem Astaxanthinverlust führen kann. Bei Extrusionsstress handelt es sich primär um die Einwirkung mechanische Kräfte (Kneten, Scherung, Druck, etc.) jedoch auch um hydrothermischen Stress, verursacht durch Wasser- und Wasserdampfzugaben, auch oxidativer Stress ist zu beobachten.

[0263] Um die durch den oben beschriebenen Extrusionsprozess auftretenden Astaxanthinverluste zu vermeiden, können flüssige astaxanthinhaltige Extrakte durch die sogenannte PPA-Technik nach dem Extrusions – und Trocknungsprozess unter Vakuum appliziert werden (post pelleting application).

[0264] In einer weiteren, bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes direkt an Tiere oral verabreicht.

[0265] Dabei ist es vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pfanzenteile der Gattung Tagetes oder

die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Verabreichung in eine Form zu prozessieren, die eine direkte orale Verabreichung an Tiere ermöglicht und vorzugsweise zu einer hohen Stabilität und Bioverfügbarkeit von Astaxanthin im jeweiligen Anwendungsbereich führt.

[0266] Je nach Tier, an das die orale Verabreichung erfolgen soll und damit je nach Tierfutterzubereitung können dazu verschiedene Prozessierungsschritte vorteilhaft sein.

[0267] Für astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ist es in dieser Ausführungsform vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pfanzenteile, insbesondere Blütenköpfe und Petalen zu trocknen und/oder zu zerkleinern. Besonders bevorzugt liegen die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes in Pulverform vor.

[0268] Jede wie auch immer gestaltete Ausführungsform der astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ob prozessiert oder nicht prozessiert, kann in an sich bekannter Weise oral an Tiere verabreicht werden.

[0269] Für astaxanthinhaltigen Extrakte astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, sind in dieser Ausführungsform verschiedene Prozessierungsschritte vorteilhaft.

[0270] Die astaxanthinhaltigen Extrakte können, soweit die noch enthaltenen Lösungsmittel für die entsprechenden Tiere physiologisch unbedenklich sind, direkt oral an Tiere verabreicht werden.

[0271] Die Extrakte können nach Abdampfen der noch enthaltenen Lösungsmittel in Form von astaxanthinhaltigen Pulver oder Ölen verabreicht werden.

[0272] Die erhaltenen astaxanthinhaltigen Pulver oder Öle können beispielsweise in Fischöl eingearbeitet werden, auf pulverige Trägermaterialien, wie beispielsweise Weizenmehl oder geriebene Tagetespetalen, aufgebracht werden, oder in Alginate, Gelatine oder Lipide eingeschlossen werden.

[0273] Die astaxanthinhaltigen Extrakte oder prozessierten Extrakte liegen somit bevorzugt in flüssiger oder pulverisierter Form vor.

[0274] Jede wie auch immer gestaltete Ausführungsform der astaxanthinhaltigen Extrakte astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ob prozessiert oder nicht prozessiert, kann in an sich bekannter Weise oral an Tiere verabreicht werden.

[0275] Der Erfindung betrifft daher auch Pigmentiermittel, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes, wobei die astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes gegebenenfalls wie vorstehend beschrieben prozessiert sein können.

[0276] In einer bevorzugten Ausführungsform bestehen die Pigmentiermittel aus astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pfanzenteilen der Gattung Tagetes oder aus astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes, wobei die astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes gegebenenfalls wie vorstehend beschrieben prozessiert sein können.

[0277] Bei besonders bevorzugten Pigmentiermitteln verwendet man als Pflanzenteile Blütenköpfe oder Petalen.

[0278] Die Erfindung betrifft ferner eine Verfahren zur Pigmentierung von Tieren oder Tierprodukten durch orale Verabreichung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere.

[0279] Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von pigmentierten Tieren oder Tierprodukten durch oralen Verabreichung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere.

[0280] Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes als Tierfutter oder Tierfutterzusatz.

[0281] Die Pigmentiermittel, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes bzw. Tierfuttermittel enthaltend diese Pigmentiermittel weisen weiterhin den Vorteil einer hohen Lagerstabilität und Bioverfügbarkeit des Pigments Astaxanthin auf.

[0282] Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Beispiel I

Herstellung astaxanthinhaltiger, genetisch veränderter Pflanzen der Gattung Tagetes

[0283] Allgemeine Experimentelle Bedingungen:

Sequenzanalyse rekombinanter DNA

[0284] Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467).

Beispiel I.1:

[0285] Amplifikation einer cDNA, die die gesamte Primärsequenz der Ketolase aus Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille codiert

[0286] Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis codiert, wurde mittels PCR aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen" Suspensionskultur amplifiziert.

[0287] Für die Präparation von Total-RNA aus einer Suspensionskultur von Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80), die 2 Wochen mit indirektem Tageslicht bei Raumtemperatur in Haematococcus-Medium (1.2 g/l Natriumacetat, 2 g/l Hefeextrakt, 0.2 g/l MgCl2x6H2O, 0.02 CaCl2x2H2O; pH 6.8; nach Autoklavieren Zugabe von 400 mg/l L-Asparagin, 10 mg/l FeSO4xH2O) gewachsen war, wurden die Zellen geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert. Anschließend wurden 100 mg der gefrorenen, pulverisierten Algenzellen in ein Reaktionsgefäß überführt und in 0.8 ml Trizol-Puffer (Life Technologies) aufgenommen. Die Suspension wurde mit 0.2 ml Chloroform extrahiert. Nach 15 minütiger Zentrifugation bei 12 000 g wurde der wässrige Überstand abgenommen und in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit einem Volumen Ethanol extrahiert. Die RNA wurde mit einem Volumen Isopropanol gefällt, mit 75% Ethanol gewaschen und das Pellet in DEPC Wasser (über Nacht Inkubation von Wasser mit 1/1000 Volumen Diethylpyrocarbonat bei Raumtemperatur, anschließend autoklaviert) gelöst. Die RNA-Konzentration wurde photometrisch bestimmt.

[0288] Für die cDNA-Synthese wurden 2.5 ug Gesamt-RNA für 10 min bei 60_C denaturiert, für 2 min auf Eis abgekühlt und mittels eines cDNA-Kits (Ready-to-go-you-prime-beads, Pharmacia Biotech) nach Herstellerangaben unter Verwendung eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) in cDNA umgeschrieben.

[0289] Die Nukleinsäure codierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Haematococcus pluvialis unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR2 SEQ ID NO: 30) und eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) amplifiziert.

[0290] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 4 ml einer Haematococcus pluvialis cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR1 (SEQ ID NO: 29)
- 0.2 mM PR2 (SEQ ID NO: 30)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 25.8 ml Aq. Dest.

[0291] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten 35X 94_C 1 Minute 53_C 2 Minuten 72_C 3 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

[0292] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 29 und SEQ ID NO: 30 resultierte in einem 1155 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert (SEQ ID NO: 22). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert und der Klon pGKETO2 erhalten.

[0293] Sequenzierung des Klons pGKETO2 mit dem T7- und dem SP6-Primer bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in den drei Codons 73, 114 und 119 in je einer Base von der publizierten Sequenz X86782 unterscheidet. Diese Nukleotidaustausche wurden in einem unabhängigem Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die Nukleotidsequenz im verwendeten Haematococcus pluvialis Stamm 192.80 (Abb. 1 und 2, Sequenzvergleiche).

[0294] Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1027 Bp SpHI-Fragmentes aus pGEM-Teasy und Ligierung in den SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Haematococcus pluvialis Ketolase in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heißt pJKETO2.

Beispiel I.2:

[0295] Amplifikation einer cDNA, die die Ketolase aus Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-terminus codiert

[0296] Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus codiert, wurde mittels PCR aus Haematococcus pluvialis Suspensionskultur (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen") amplifiziert.

[0297] Die Präparation von Total-RNA aus einer Suspensionskultur von Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) erfolgte wie in Beispiel 1 beschrieben.

[0298] Die cDNA-Synthese erfolgte wie unter Beispiel 1 beschrieben.

[0299] Die Nukleinsäure kodierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Haematococcus pluvialis unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR3 SEQ ID NO: 31) und eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) amplifiziert.

[0300] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein mit um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 4 ml einer Haematococcus pluvialis cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR1 (SEQ ID NO: 29)
- 0.2 mM PR3 (SEQ ID NO: 31)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 25.8 ml Aq. Dest.

[0301] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

53_C 2 Minuten

72 C 3 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

[0302] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 29 und SEQ ID NO: 31 resultierte in einem 1111 Bp Fragment, das für ein Ketolase Protein codiert, bei dem N-terminalen Aminosäuren (Position 2-16) durch eine einzige Aminosäure (Leucin) ersetzt sind.

[0303] Das Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert. Sequenzierungen mit mit den Primern T7- und SP6 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 22 identische Sequenz, wobei die 5'Region (Position 1-53) der SEQ ID NO: 22 im Amplifikat SEQ ID NO: 24 durch eine in der Sequenz abweichende Nonamersequenz ersetzt wurde. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0304] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 985 Bp SpHI Fragmentes aus pGEM-Teasy und Ligierung mit dem SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Haematococcus pluvialis Ketolase mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heisst pJKETO3.

Beispiel I.3:

[0305] Amplifikation einer cDNA, die die Ketolase aus Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen") bestehend aus der gesamten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag codiert.

[0306] Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) bestehend aus der ge-

samten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag codiert, wurde mittels PCR unter Verwendung des Plasmids pGKETO2 (in Beispiel 1 beschrieben) und des Primers PR15 (SEQ ID NO: 32) hergestellt. Der Primer PR15 setzt sich zusammen aus einer antisense spezifischen 3'Region (Nucleotide 40 bis 59) und einer myc-Tag codierenden 5'Region (Nucleotide 1 bis 39).

[0307] Die Denaturierung (5 min bei 95_C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40_C) von pGKETO2 und PR15 erfolgte in einem 11.5 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 mg pGKETO2 PlasmidDNA
- 0.1 mg PR15 (SEQ ID NO: 32)

[0308] Das Auffüllen der 3'Enden (30 min bei 30_C) erfolgte in einem 20 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 11.5 ml pGKETO2/PR15-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 mM dNTPs
- 2 ml 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enzym

[0309] Die Nukleinsäure kodierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) bestehend aus der gesamten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Haematococcus pluvialis unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR2 SEQ ID NO: 30) und eines antisense spezifischen Primers (PR15 SEQ ID NO: 32) amplifiziert.

[0310] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein mit fusioniertem C-terminalem myc-Tag codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml einer Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR15 (SEQ ID NO: 32)
- 0.2 mM PR2 (SEQ ID NO: 30)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0311] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94 C 2 Minuten

35X 94 C 1 Minute

53 C 1 Minute

72 C 1 Minute

1X 72_C 10 Minuten

[0312] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO:32 und SEQ ID NO:30 resultierte in einem 1032 Bp-Fragment, das für ein Protein codiert, bestehend aus der gesamten Primärsequenz der Ketolase aus Haematococcus pluvialis als zweifache translationale Fusion mit dem rbcS Transitpeptide am N-Terminus und dem myc-Tag am C-Terminus.

[0313] Das Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert. Sequenzierungen mit mit den Primern T7- und SP6 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 22 identische Sequenz, wobei die 3'Region (Position 993 bis 1155) der SEQ ID NO: 22 im Amplifikat SEQ ID NO: 26 durch eine in der abweichende Sequenz aus 39 Bp ersetzt wurde. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0314] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1038 Bp EcoRI-SpHI Fragmentes aus pGEM-Teasy und Ligierung mit dem EcoRI-SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Durch die Ligation entsteht eine translationale Fusion zwischen dem C-Terminus der rbcS Transitpeptidsequenz und dem N-Terminus der Ketolase Sequenz. Der Klon, der die Haematococcus pluvialis Ketolase mit fusioniertem C-terminalem myc-Tag in der korrekten Orientierung als translationale N-terminale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heisst pJKETO4.

Beispiel I.4:

[0315] Amplifikation einer DNA, die die gesamte Primärsequenz der Ketolase aus Nostoc sp. PCC 7120 codiert

[0316] Die DNA, die für die Ketolase aus Nostoc PCC 7120 kodiert, wurde mittels PCR aus Nostoc PCC 7120 (Stamm der "Pasteur Culture Collection of Cyanobacterium") amplifiziert.

[0317] Für die Präparation von genomischer DNA aus einer Suspensionskultur von Nostoc PCC 7120, die 1 Woche mit Dauerlicht und konstantem Schütteln (150 rpm) at 25°C in BG 11-Medium (1.5 g/l NaNO3, 0.04 g/l K2PO4 × 3H2O, 0.075 g/l MgSO4 × H2O, 0.036 g/l CaCl2 × 2H2O, 0.006 g/l citric acid, 0.006 g/l Ferric ammonium citrate, 0.001 g/l EDTA disodium magnesium, 0.04 g/l Na2CO3, 1ml trace metal mix AS + Co (2.86 g/l H3BO3, 1.81 g/l MnCl2 × 4H2o, 0.222 g/l ZnSO4 × 7H2o, 0.39 g/l NaMoO4X2H2o, 0.079 g/l CuSO4 × 5N2O, 0.0494 g/l Co(NO3)2 × 6H2O) gewachsen war, wurden die Zellen durch Zentrifugation geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert.

[0318] Protokoll für DNA Isolation aus Nostoc PCC7120:

Aus einer 10 ml Flüssigkultur wurden die Bakterienzellen durch 10minütige Zentrifugation bei 8 000 rpm pelletiert. Anschließend wurden die Bakterienzellen in flüssigem Stickstoff mit einem Mörser zerstoßen und gemahlen. Das Zellmaterial wurde in 1 ml 10mM Tris HCI (pH 7.5) resuspendiert und in ein Eppendorf Reaktionsgefäß (2ml Volumen) überführt. Nach Zugabe von 100 µl Proteinase K (Konzentration: 20 mg/ml) wurde die Zellsuspension für 3 Stunden bei 37°C inkubiert. Anschließend wurde die Suspension mit 500 µl Phenol extrahiert. Nach 5minütiger Zentrifugation bei 13 000 upm wurde die obere, wässrige Phase in ein neues 2 ml-Eppendorf Reaktionsgefäß überführt. Die Extraktion mit Phenol wurde 3mal wiederholt. Die DNA wurde durch Zugabe von 1/10 Volumen 3 M Natriumacetat (pH 5.2) und 0.6 Volumen Isopropanol gefällt und anschließend mit 70% Ethanol gewaschen. Das DNA-Pellet wurde bei Raumtemperatur getrocknet, in 25 µl Wasser aufgenommen und unter Erhitzung auf 65°C gelöst.

[0319] Die Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase aus Nostoc PCC 7120, wurde mittels "polymerase chain reaction" (PCR) aus Nostoc PCC 7120 unter Verwendung eines sense-spezifischen Primers (NOSTF, SEQ ID No. 87) und eines antisense-spezifischen Primers (NOSTG, SEQ ID NO. 88) amplifiziert.

[0320] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 μl einer Nostoc PCC 7120 DNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM NOSTF (SEQ ID No. 87)
- 0.2 mM NOSTG (SEQ ID No. 88)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Tag Polymerase (TAKARA)
- 25.8 µl Aq. Dest.

[0321] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten
35X 94°C 1 Minute
55°C 1 Minuten
72°C 3 Minuten
1X 72°C 10 Minuten

[0322] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 87 und SEQ ID No. 88 resultierte in einem 805 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert (SEQ ID No. 89). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-T (Promega) kloniert und der Klon pNOSTF-G erhalten.

[0323] Sequenzierung des Klons pNOSTF-G mit dem M13F- und dem M13R-Primer bestätigte eine Sequenz, welche mit der DNA-Sequenz des Datenbankeintrages AP003592 identisch ist. Diese Nukleotidsequenz wurde in einem unabhängigem Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz im verwendeten Nostoc PCC 7120.

[0324] Dieser Klon pNOSTF-G wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1027 Bp Sphl-Fragmentes aus pGEM-T und Ligierung in den Sphl geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Ketolase von Nostoc in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJNOST.

Beispiel I.5:

Herstellung von Expressionsvektoren zur konstitutiven Expression der Haematococcus pluvialis Ketolase in Tagetes erecta.

[0325] Die Expression der Ketolase aus Haematococcus pluvialis in Tagetes erecta erfolgte unter Kontrolle des konstitutiven Promoters d35S aus CaMV (Franck et al. 1980, Cell 21: 285-294). Die Expression erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715).

[0326] Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der Ketolase aus Haematococcus pluvialis in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (W002/00900).

[0327] Zur Herstellung des Tagetes-Expressionsvektors pS5KETO2 wurde das 2.8 Kb Sacl-Xhol Fragment aus pJKETO2 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 3, Konstruktkarte). In der **Abb.** 3 beinhaltet Fragment d35S den duplizierten 35S Promoter (747 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KETO2 (1027 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase, Fragment term (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel I.5A:

Herstellung von Expressionsvektoren zur blütenspezifischen Expression der Haematococcus pluvialis Ketolase in Tagetes erecta.

[0328] Die Expression der Ketolase aus Haematococcus pluvialis in Tagetes erecta erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715). Die Expression erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis thaliana (AL132971: Nukleotidregion 9298 bis 10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711-1721).

[0329] Das DNA Fragment, das die AP3 Promoterregion –902 bis +15 aus Arabidopsis thaliana beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus Arabidopsis thaliana isoliert) sowie der Primer PR7 (SEQ ID NO: 33) und PR10 (SEQ ID NO: 36) hergestellt.

[0330] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (–902 bis +15) beinhaltet, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
- 0.25 mM dNTPs
- -0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 33)
- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 36)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ml Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0331] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten
35X 94_C 1 Minute
50_C 1 Minute
72_C 1 Minute
1X 72_C 10 Minuten

[0332] Das 922 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pTAP3 erhalten.

[0333] Sequenzierung des Klons pTAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298 bis 10200) unterscheidet. Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die tatsächliche Nukleotidsequenz in den verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanzen.

[0334] Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pTAP3 hergestellt. Die Region 10200 bis 9771 wurde mit den Primem PR7 (SEQ ID NO: 33) und Primern PR9 (SEQ ID NO: 35) amplifiziert (Amplifikat A7/9), die Region 9526 bis 9285 wurde mit den PR8 (SEQ ID NO: 34)

und PR10 (SEQ ID NO: 36) amplifiziert (Amplifikat A8/10).

[0335] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die die Regionen Region 10200-9771 und Region 9526 bis 9285 des AP3 Promoters beinhalten, erfolgte in 50 al Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 02 mM sense Primer (PR7 SEQ ID NO: 33 bzw. PR8 SEQ ID NO: 34)
- 0.2 mM antisense Primer (PR9 SEQ ID NO: 35 bzw. PR10 SEQ ID NO: 36)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ml Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0336] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

```
1X 94_C 2 Minuten
35X 94_C 1 Minute
50_C 1 Minute
72_C 1 Minute
1X 72_C 10 Minuten
```

[0337] Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A7/9 und A8/10, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670 bis 9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95 C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40 C) beider Amplifikate A7/9 und A8/10 erfolgte in einem 17.6 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 0.5 mg A7/9 Amplifikat
- 0.25 mg A8/10 Amplifikat

[0338] Das Auffüllen der 3'Enden (30 min bei 30_C) erfolgte in einem 20 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 17.6 m gA7/9 und A8/10-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 mM dNTPs
- 2 ml 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enzym

[0339] Die Nukleinsäure codierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR7 SEQ ID NO: 33) und eines antisense spezifischen Primers (PR10 SEQ ID NO: 36) amplifiziert.

[0340] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 33)
- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 36)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ml Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0341] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

```
1X 94_C 2 Minuten
35X 94_C 1 Minute
50_C 1 Minute
72_C 1 Minute
1X 72_C 10 Minuten
```

[0342] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 33 und SEQ ID NO: 36 resultierte in einem 778 Bp Fragment das für die modifizierte Promoterversion AP3P codiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200 bis 9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285 bis 9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0343] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 Bp Sacl-HindIII Fragmentes aus pTAP3P und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJAP3P.

[0344] Zur Herstellung einer Expressionskassette pJAP3PKETO2 wurde das 1027 Bp SpHI-Fragment KETO2 in den SpHI geschnittenen Vektor pJAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment KETO2 in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PKETO2.

[0345] Zur Herstellung einer Expressionskassetten pJAP3PKETO4 wurde das 1032 Bp SpHI-EcoRI Fragment KETO4 (in Beispiel 3 beschrieben) in den SpHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment KETO4 in der korrekten Orientierung als N-terminate Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PKETO4.

[0346] Die Herstellung einer Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Haematococcus pluvialis in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

[0347] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5AP3PKETO2 wurde das 2.8 KB by Sacl-Xhol Fragment aus pJAP3PKETO2 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 4, Konstruktkarte). In der **Abb.** 4 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KE-TO2 (1027 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase, Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV

Beispiel I.5.B:

Herstellung von Expressionsvektoren zur konstitutiven Expression der Nostoc sp. PCC 7.120 Ketolase in Tagetes erecta.

[0348] Die Expression der Ketolase aus Nostoc in Tagetes erecta erfolgte unter Kontrolle des konstitutiven Promoters FNR (Ferredoxin NADPH Oxidoreductase) aus Arabidopsis thaliana. Die Expression erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715).

[0349] Das DNA Fragment, das die FNR Promotorregion –635 bis –1 aus Arabidopsis thaliana beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus Arabidopsis thaliana isoliert) sowie der Primer FNR-1 (SEQ ID No.90) und FNR-2 (SEQ ID No. 91) hergestellt.

[0350] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das FNR-Promotorfragment FNR1-2 (-635 bis -1) beinhaltet, erfolgte in einem 50 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM FNR-1 (SEQ ID No. 90)
- 0.2 mM FNR-2 (SEQ ID No. 91)
- 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ul Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ul Aq. Dest.

[0351] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten
35X 94°C 1 Minute
50°C 1 Minute
72°C 1 Minute
1X 72°C 10 Minuten

[0352] Das 653 by Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pFNR erhalten.

[0353] Sequenzierung des Klons pFNR bestätigte eine Sequenz,

die mit einem Sequenzabschnitt auf Chromosom 5 von Arabidopsis thaliana (Datenbankeintrag A8011474)

von Position 70127 bis 69493 übereinstimmt. Das Gen beginnt bei Basenpaar 69492 und ist mit "Ferredoxin-NADP + Reductase" annotiert.

[0354] Dieser Klon heisst pFNR und wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0355] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 635 by Sacl-HindIII Fragmentes aus pFNR und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter FNR anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJITFNR.

[0356] Zur Herstellung einer Expressionskassette pJFNRNOST wurde das 805 by SpHI-Fragment NOSTF-G (in Beispiel 1 beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJITFNR kloniert. Der Klon, der das Fragment NOSTF-G in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJF-NRNOST.

[0357] Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacterium-vermittelte Transformation des Expressionsvektor mit der Ketolase aus Nostoc in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

[0358] Zur Herstellung des Tagetes-Expressionsvektors pS5FNRNOST wurde das 2.4 Kb Sacl-Xhol Fragment (partielle Sacl Hydrolyse) aus pJFNRNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 5, Konstruktkarte). In der **Abb.** 5 beinhaltet Fragment FNR Promotor den duplizierten FNR Promotor (655 bp), Fragment rbcS Transit Peptid das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment Nost Ketolase (799 bp) die gesamte Primärsequenz, kodierend für die Nostoc Ketolase, Fragment 35S Terminator (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel I.5C:

Herstellung von Expressionsvektoren zur blütenspezifischen Expression der Nostoc sp. PCC 7120 Ketolase in Tagetes erecta.

[0359] Die Expression der Ketolase aus Nostoc in Tagetes erecta erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715). Die Expression erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis thaliana (AL132971: Nukleotidregion 9298-10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711-1721).

[0360] Das DNA Fragment, das die AP3 Promoterregion –902 bis +15 aus Arabidopsis thaliana beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus Arabidopsis thaliana isoliert) sowie der Primer AP3-1 (SEQ ID No.93) und AP3-2 (SEQ ID No. 94) hergestellt.

[0361] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (–902 bis +15) beinhaltet, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM AP3-1 (SEQ ID No. 93)
- 0.2 mM AP3-2 (SEQ ID No. 94)
- 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ul Pfu Polymerase (Stratagene)
- -28.8 ul Aq. Dest.

[0362] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten
35X 94°C 1 Minute
50°C 1 Minute
72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

[0363] Das 929 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pAP3 erhalten.

[0364] Sequenzierung des Klons pAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298-10200) unterschei-

det. Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die tatsächliche Nukleotidsequenz in den verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanzen. [0365] Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pAP3 hergestellt. Die Region 10200-9771 wurde mit den Primern AP3-1 (SEQ ID No. 93) und Primern AP3-4 (SEQ ID No. 96) amplifiziert (Amplifikat A1/4), die Region 9526-9285 wurde mit den AP3-3 (SEQ ID No. 95) und AP3-2 (SEQ ID No. 94) amplifiziert (Amplifikat A2/3).

[0366] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die die Regionen Region 10200-9771 und Region 9526-9285 des AP3 Promoters beinhalten, erfolgte in 50 ul Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM sense Primer (AP3-1 SEQ ID No. 93 bzw. AP3-3 SEQ ID No. 95)
- 0.2 mM antisense Primer (AP3-4 SEQ ID No. 96 bzw. AP3-2 SEQ ID No. 94)
- 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ul Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ul Aq. Dest.

[0367] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten
35X 94°C 1 Minute
50°C 1 Minute
72°C 1 Minute
1X 72°C 10 Minuten

[0368] Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A1/4 und A2/3, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670-9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95°C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40°C) beider Amplifikate A1/4 und A2/3 erfolgte in einem 17.6 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 0.5 ug A1/4 Amplifikat
- 0.25 ug A2/3 Amplifikat

[0369] Das Auffüllen der 3'-Enden (30 min bei 30°C) erfolgte in einem 20 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 17.6 ul A1/4 und A2/3-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 uM dNTPs
- 2 ul 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enzym

[0370] Die Nukleinsäure kodierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (AP3-1 SEQ ID No. 93) und eines antisense spezifischen Primers (AP3-2 SEQ ID No. 94) amplifiziert.

[0371] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ul Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM AP3-1(SEQ ID No. 93)
- 0.2 mM AP3-2 (SEQ ID No. 94)
- 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)

1 Minute

- 0.25 ul Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ul Aq. Dest.

[0372] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

94°C

35X

50°C 1 Minute 72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

[0373] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 93 (AP3-1) und SEQ ID No. 94 (AP3-2) resultierte in einem 783 Bp Fragment, das für die modifizierte Promoterversion AP3P kodiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pAP3P erhalten. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200-9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285-9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0374] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 783 Bp Sacl-HindIII Fragmentes aus pAP3P und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJITAP3P. Zur Herstellung einer Expressionskassette pJAP3NOST wurde das 805 Bp SpHI-Fragment NOSTF-G (in Beispiel 1 beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJITAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment NOSTF-G in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PNOST.

[0375] Die Herstellung einer Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Nostoc in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

[0376] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5AP3PNOST wurde das 2.6 KB by Sacl-Xhol (partielle Sacl Hydrolyse) Fragment aus pS5AP3PNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 6, Konstruktkarte). In der **Abb.** 6 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (783 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (207 bp), Fragment NOSTF-G (792 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Nostoc Ketolase, Fragment term (795 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel I.6:

Herstellung transgener Tagetes Pflanzen

[0377] Tagetessamen werden sterilisiert und auf Keimungsmedium (MS-Medium; Murashige and Skoog, Physiol. Plant. 15(1962), 473-497) pH 5,8, 2 % Saccharose) aufgelegt. Die Keimung erfolgt in einem Temperatur/Licht/Zeitintervall von 18 bis 28_C/20-200 mE/3 bis 16 Wochen, bevorzugt jedoch bei 21_C, 20 bis 70 mE, für 4 bis 8 Wochen.

[0378] Alle Blätter der sich bis dahin entwickelten in vitro Pflanzen werden geerntet und quer zur Mittelrippe geschnitten. Die dadurch entstehenden Blattexplantate mit einer Größe von 10 bis 60 mm² werden im Verlaufe der Präparation in flüssigem MS-Medium bei Raumtemperatur für maximal 2 h aufbewahrt.

[0379] Ein beliebiger Agrobakterium tumefaciens Stamm, bevorzugt aber ein supervirulenter Stamm, wie z.B. EHA105 mit einem entsprechenden Binärplasmid, das ein Selektionsmarkergen (bevorzugt bar oder pat) sowie ein oder mehrere Trait- oder Reportergene tragen kann wird (beispielsweise pS5KETO2 und pS5AP3PKETO2), über Nacht angezogen und für die Co-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet. Die Anzucht des Bakterienstammes kann wie folgt erfolgen: Eine Einzelkolonie des entsprechenden Stammes wird in YEB (0,1 % Hefeextrakt, 0,5 Rindfleischextrakt, 0,5 % Pepton, 0,5 % Saccharose, 0,5 % Magnesiumsulfat × 7 H_2O) mit 25 mg/l Kanamycin angeimpft und bei 28 C für 16 bis 20 h angezogen. Anschließend wird die Bakteriensuspension durch Zentrifugation bei 6000 g für 10 min geerntet und derart in flüssigem MS Medium resuspendiert, dass eine OD_{600} von ca. 0,1 bis 0, 8 entstand. Diese Suspension wird für die C-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet.

[0380] Unmittelbar vor der Co-Kultivierung wird das MS-Medium, in dem die Blätter aufbewahrt worden sind, durch die Bakteriensuspension ersetzt. Die Inkubation der Blättchen in der Agrobakteriensuspension erfolgte für 30 min unter leichtem Schütteln bei Raumtemperatur. Anschließend werden die infizierten Explantate auf ein mit Agar (z.B. 0,8 % Plant Agar (Duchefa, NL) verfestigtes MS-Medium mit Wachstumsregulatoren, wie beispielsweise 3 mg/l Benrylaminopurin (BAP) sowie 1 mg/l Indolylessigsäure (IAA) aufgelegt. Die Orientierung der Blätter auf dem Medium ist bedeutungslos. Die Kultivierung der Explantate findet für 1 bis 8 Tage, bevorzugt aber für 6 Tage statt, dabei können folgende Bedingungen angewendet werden: Lichtintensität: 30 bis 80 mMol/m² × sec, Temperatur: 22 bis 24°C, hell/dunkel Wechsel von 16/8 Stunden. Anschließend werden die co-kultivierten Explantate auf frisches MS-Medium, bevorzugt mit den gleichen Wachstumsregulatoren übertragen, wobei dieses zweite Medium zusätzlich ein Antibiotikum zur Unterdrückung des Bakterienwachstums enthält. Timentin in einer Konzentration von 200 bis 500 mg/l ist für diesen Zweck sehr geeignet. Als zweite selektive Komponente wird eine für die Selektion des Transformationserfolges eingesetzt. Phosphinothricin in

einer Konzentration von 1 bis 5 mg/l selektiert sehr effizient, aber auch andere selektive Komponenten gemäß des zu verwendenden Verfahrens sind denkbar.

[0381] Nach jeweils ein bis drei Wochen erfolgt der Transfer der Explantate auf frisches Medium bis sich Sprossknospen und kleine Sprosse entwickeln, die dann auf das gleiche Basalmedium einschließlich Timentin und PPT oder alternative Komponenten mit Wachstumsregulatoren, nämlich z.B. 0,5 mg/l Indolylbuttersäure (IBA) und 0,5 mg/l Gibberillinsäure GA₃, zur Bewurzelung übertragen werden. Bewurzelte Sprosse können ins Gewächshaus überführt werden.

[0382] Zusätzlich zu der beschriebenen Methode sind folgende vorteilhafte Modifikationen möglich:

- Bevor die Explantate mit den Bakterien infiziert werden, k\u00f6nnen sie f\u00fcr 1 bis 12 Tage, bevorzugt 3 bis 4, auf das oben beschriebene Medium f\u00fcr die Co-Kultur vorinkubiert werden. Anschlie\u00dden erfolgt die Infektion, Co-Kultur und selektive Regeneration wie oben beschrieben.
- Der pH Wert für die Regeneration (normalerweise 5,8) kann auf pH 5,2 gesenkt werden. Dadurch wird die Kontrolle des Agrobakterienwachstums verbessert.
- Die Zugabe von AgNO₃ (3-10 mg/l) zum Regenerationsmedium verbessert den Zustand der Kultur einschließlich der Regeneration selbst.
- Komponenten, die die Phenolbildung reduzieren und dem Fachmann bekannt sind, wie z.B. Zitronensäure, Ascorbinsäure, PVP u.v.a.m., wirken sich positiv auf die Kultur aus.
- Für das gesamte Verfahren kann auch flüssiges Kulturmedium Verwendung finden. Die Kultur kann auch auf handelsüblichen Trägern, die auf dem flüssigen Medium positioniert werden inkubiert werden.

[0383] Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit folgenden Expressionskonstrukten folgende Linien erhalten:

Mit pS5KETO2 wurde beispielsweise erhalten: cs18-1 und cs18-2, mit pS5AP3PKETO2 wurde beispielsweise erhalten: cs19-1, cs19-2 und cs19-3.

Mit pS5FNRNOST wurde beispielsweise erhalten: ms 103-1, ms103-2, ms103-3, mit pS5AP3NOST wurde beispielsweise erhalten: ms 104-1, ms104-2, ms104-3.

Beispiel I.8

[0384] Charakterisierung der transgenen Pflanzenblüten

Beispiel I.8.1

Trennung von Carotinoidestern in Blütenblättern transgener Pflanzen

[0385] Allgemeine Arbeitsvorschrift:

Die Blütenblätter der transgenen Pflanzen werden in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Petalenpulver (etwa 40 mg) mit 100 % Aceton extrahiert (dreimal je 500 ml). Das Lösungsmittel wird evaporiert und die Carotinoide in 100 bis 200 ml Petrolether/Aceton (5:1, v/v) resuspendiert.

[0386] Die Carotinoide werden in konzentrierter Form mittels Dünnschicht-Chromatographie (TLC) auf Silica60 F254- Platten (Merck) in einem organischen Laufmittel (Petrolether/Aceton; 5:1) entsprechend ihrer Phobizität aufgetrennt. Gelbe (Xanthophyllester), rote (Ketocarotinoidester) und orange Banden (Mischung aus Xanthophyll- und Ketocarotinoidestern) auf der TLC werden ausgekratzt.

[0387] Die an Silica gebundenen Carotinoide werden dreimal mit 500 ml Aceton eluiert, das Lösungsmittel evaporiert und die Carotinoide mittels HPLC aufgetrennt und identifiziert.

[0388] Mittels einer C30-reverse phase-Säule kann zwischen Mono- und Diestern der Carotinoide unterschieden werden. HPLC-Laufbedingungen waren nahezu identisch mit einer publizierten Methode (Frazer et al.(2000), Plant Journal 24(4): 551-558). Eine Identifizierung der Carotinoide ist aufgrund der UV-VIS-Spektren möglich:

Beispiel I.9

Enzymatische Hydrolyse von Carotinoidestern und Identifizierung der Carotinoide

Allgemeine Arbeitsvorschrift

[0389] Gemörsertes Petalenmaterial (50 bis 100 mg Frischgewicht) wird mit 100 % Aceton (dreimal 500 ml; jeweils etwa 15 Minuten schütteln) extrahiert. Das Lösungsmittel wird evaporiert. Carotinoide werden anschließend in 400 ml Aceton aufgenommen (Absorption bei 475 nm zwischen 0.75 und 1,25) und 5 min im Ultraschall-Bad behandelt. Der Carotinoid-Extrakt wird mit 300 ml 50 mM Tris-HCl-Puffer (pH 7,0) gemischt und 5

bis 10 Minuten bei 37C inkubiert. Danach erfolgt die Zugabe von 100 bis 200 ml Cholesterol-Esterase (Stammlösung: 6,8 units/ml einer Cholesterol-Esterase von Pseudomonas spec.). Nach 8 bis 1 Stunden wird nochmals 100 bis 200 ml Enzym zugegeben; Hydrolyse der Ester erfolgt innerhalb von 24 Stunden bei Inkubation bei 37C. Nach Zugabe 0.35 g Na2SO4 × 10H2O und 500 ml Petrolether wird gut gemischt und zentrifugiert (3 Minuten; 4500 g). Petrolether-Phase wird abgezogen und nochmals mit 0,35 g Na2SO4 × 10H2O (anhydrous) gemischt. Zentrifugation für 1 Minute bei 10000 g. Petrolether wird evaporiert und freie Carotinoide werden in 100 bis 120 ml Aceton aufgenommen. Mittels HPLC und C30-reverse phase-Säule können freie Carotinoide aufgrund von Retentionszeit und UV-VIS-Spektren Identifiziert werden.

Beispiel I.10:

Herstellung eines Klonierungsvektors zur Herstellung von Inverted-Repeat-Expressionskassetten für die blütenspezifischen Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in Tagetes erecta

[0390] Die Expression von Inverted-Repeat Transkripten bestehend aus Fragmenten der Epsilon-Cyclase in Tagetes erecta erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis thaliana (AL132971: Nukleotidregion 9298 bis 10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711 bis 1721).

[0391] Das Inverted-Repeat Transkript enthält jeweils ein Fragment in korrekter Orientierung (Sense-Fragment) und ein sequenzidentisches Fragment in entgegengesetzter Orientierung (Antisense-Fragment), die durch ein funktionelles Intron, das PIV2 Intron des ST-LH1 Genes aus Kartoffel (Vancanneyt G. et al.(1990) Mol Gen Genet 220: 245-50) mit einander verbunden sind.

[0392] Die cDNA, die für den AP3 Promoter (–902 bis +15) aus Arabidopsis thaliana codiert, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethode aus Arabidopsis thaliana isoliert) und der Primer PR7 (SEQ ID NO: 49) und PR10 (SEQ ID NO: 52) hergestellt.

[0393] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (–902 bis +15) codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml genomischer DNA aus A.thaliana (1:100 verd hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49)
- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 52)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ml Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0394] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

50_C 1 Minute

72_C 1 Minute

1X 72_C 10 Minuten

[0395] Das 922 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pTAP3 erhalten. Sequenzierung des Klons pTAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298 bis 10200) unterscheidet (Position 33: T statt G, Position 55: T statt G). Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanze.

[0396] Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pTAP3 hergestellt. Die Region 10200 bis 9771 wurde mit den Primern PR7 (SEQ ID NO: 49) und Primern PR9 (SEQ ID NO: 51) amplifiziert (Amplifikat A7/9), die Region 9526 bis 9285 wurde mit den PR8 (SEQ ID NO: 50) und PR10 (SEQ ID NO: 52) amplifiziert (Amplifikat A8/10).

[0397] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die für die Regionen Region 10200 bis 9771 und 9526 bis 9285 des AP3 Promoters codieren, erfolgte in 50 ml Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49) bzw. PR8 (SEQ ID NO: 50)
- 0.2 mM PR9 (SEQ ID NO: 51) bzw. PR10 (SEQ ID NO: 52)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ml Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0398] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

50_C 2 Minuten

72 C 3 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

[0399] Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A7/9 und A8/10, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670 bis 9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95_C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40_C) beider Amplifikate A7/9 und A8/10 erfolgte in einem 17.6 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 0.5 mg A7/9
- 0.25 mg A8/10

[0400] Das Auffüllen der 3'Enden (30 min bei 30_C) erfolgte in einem 20 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 17.6 ml A7/9 und A8/10-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 mM dNTPs
- 2 ml 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enzym

[0401] Die Nukleinsäure codierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR7 SEQ ID NO: 49) und eines antisense spezifischen Primers (PR10 SEQ ID NO: 52) amplifiziert.

[0402] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49)
- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 52)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ml Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0403] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94 C 2 Minuten

35X 94 C 1 Minute

50_C 1 Minuten

72_C 1 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

[0404] Die PCR-Amplifikation mit PR7, SEQ ID NO: 49 und PR10 SEQ ID NO: 52 resultierte in einem 778 Bp Fragment das für die modifizierte Promoterversion AP3P codiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz

AL132971, Region 10200 bis 9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285 bis 9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0405] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 Bp Sacl-HindIII Fragmentes aus pTAP3P und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJAP3P.

[0406] Ein DNA-Fragment, das das PIV2 Intron des Gens ST-LS1 enthält wurde mittels PCR unter Verwendung von Plasmid-DNA p35SGUS INT (Vancanneyt G. et al.(1990) Mol Gen Genet 220: 245-50) sowie der Primer PR40 (Seq ID NO: 54) und Primer PR41 (Seq ID NO: 55) hergestellt.

[0407] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der Sequenz des Intron PIV2 des Gens ST-LS1, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml p35SGUS INT
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR40 (SEQ ID NO: 54)
- 0.2 mM PR41 (SEQ ID NO: 55)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0408] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten

35X 94 C 1 Minute

53_C 1 Minuten

72_C 1 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

[0409] Die PCR-Amplifikation mit PR40 und PR41 resultierte in einem 206 Bp-Fragment. Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pBluntll (Invitrogen) kloniert und der Klon pBluntll-40-41 erhalten. Sequenzierungen dieses Klons mit dem Primer SP6 bestätigte eine Sequenz, die identisch ist mit der entsprechenden Sequenz aus dem Vektor p35SGUS INT.

[0410] Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Vektor pJAP3P (oben beschrieben).

[0411] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 206 Bp Sall-BamHI Fragmentes aus pBluntII-40-41 und Ligierung mit dem Sall-BamHI geschnittenen Vektor pJAP3P. Der Klon, der das Intron PIV2 des Gens ST-LS1 in der korrekten Orientierung anschließend an das 3'Ende des rbcs Transitpeptides enthält, heisst pJAI1 und ist geeignet, Expressionskassetten für die blütenspezifische Expression von Inverted-Repeat Transkripten herzustellen.

[0412] In der **Abb.** 7 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment rbcs das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment Intron das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel I.11

Herstellung von Inverted-Repeat-Expressionskassetten für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in Tagetes erecta (gerichtet gegen die 5'Region der Epsilon-Cyclase cDNA)

[0413] Die Nukleinsäure, die die 5'terminale 435bp Region der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank accession NO: AF251016) enthält, wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Tagetes erecta cDNA unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR42 SEQ ID NO: 56) und eines antisense spezifischen Primers (PR43 SEQ ID NO: 57) amplifiziert. Die 5'terminale 435 by Region der Epsilon-Cyclase cDNA aus Tagetes erecta setzt sich zusammen aus 138 by 5'Nichttranslatierter Sequenz (5'UTR) und 297 by der dem N-Terminus entsprechenden kodierenden Region.

[0414] Für die Präparation von Total-RNA aus Blüten von Tagetes wurden 100mg der gefrorenen, pulverisierten Blüten in ein Reaktionsgefäß überführt und in 0.8 ml Trizol-Puffer (LifeTechnologies) aufgenommen. Die Suspension wurde mit 0.2 ml Chloroform extrahiert. Nach 15 minütiger Zentrifugation bei 12000 g wurde der wässrige Überstand abgenommen und in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit einem Volumen Ethanol extrahiert. Die RNA wurde mit einem Volumen Isopropanol gefällt, mit 75% Ethanol gewaschen und das Pellet in DEPC Wasser (über Nacht Inkubation von Wasser mit 111000 Volumen Dietttylpyrocarbonat bei Raumtem-

peratur, anschließend autoklaviert) gelöst. Die RNA-Konzentration wurde photometrisch bestimmt. Für die cD-NA-Synthese wurden 2.5 ug Gesamt-RNA für 10 min bei 60_C denaturiert, für 2 min auf Eis abgekühlt und mittels eines cDNA-Kits (Ready-to-go-you-prime-beads, Pharmacia Biotech) nach Herstellerangaben unter Verwendung eines antisense spezifischen Primers (PR17 SEQ ID NO: 53) in cDNA umgeschrieben.

[0415] Die Bedingungen der anschließenden PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR42-PR43 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 435bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR42 (SEQ ID NO: 56)
- 0.2 mM PR43 (SEQ ID NO: 57)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0416] Die PCR zur Amplifikation des PR44-PR45 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 435 by Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR44 (SEQ ID NO: 58)
- 0.2 mM PR45 (SEQ ID NO: 59)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0417] Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

58_C 1 Minuten

72_C 1 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

[0418] Die PCR-Amplifikation mit Primer PR42 und PR43 resultierte in einem 443 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit Primer PR44 und PR45 resultierte in einem 444 Bp-Fragment.

[0419] Die beiden Amplifikate, das PR42-PR43 (HindIII-Sall sense) Fragment und das PR44-PR45 (Eco-RI-BamHI antisense) Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten Jeweils eine zur publizierten Sequenz AF251016 (SEQ ID NO: 38) identische Sequenz abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen. Diese Klone wurde daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAI1 (siehe Beispiel I.10) verwendet.

[0420] Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 444 Bp PR44-PR45 BamHI-EcoRI Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAI1. Der Klon, der 5'terminale Region der Epsilon-Cyclase in der antisense Orientierung enthält, heisst pJAI2. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem antisense Fragment der 5'terminalen Region der Epsilon-Cyclase und dem Polyadenylierungssignal aus CaMV.

[0421] Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 443 Bp PR42-PR43 HindIII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem HindIII-Sall geschnittenen Vektor pJAI2. Der Klon, der 435 by 5'terminale Region der Epsilon-Cyclase cDNA in der sense Orientierung enthält, heisst pJAI3. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem AP3P und dem sense Fragment der 5'terminalen Region der Epsilon-Cyclase.

[0422] Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle des CHRC-Promoters wurde ein CHRC-Promoterfragment unter Verwendung genomischer DNA aus Petunie (nach Standardmethoden hergestellt) sowie der Primer PRCHRC5 (SEQ ID NO: 76) und PRCHRC3 (SEQ ID NO: 77) amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen des resultierenden Klons pCR2.1-CHRC mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz AF099501 identische Sequenz. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJAI3 verwendet.

[0423] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1537 by Sacl-HindIII Fragments aus pCR2.1-CHRC und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJAI3. Der Klon, der den Promoter CHRC anstelle des ur-

sprünglichen Promoters AP3P enthält heisst pJCl3.

[0424] Die Herstellung der Expressionsvektoren für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-bzw. CHRC-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

[0425] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al3 wurde das 2622 by Sacl-Xhol Fragment aus pJAl3 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 8, Konstruktkarte).

[0426] In der **Abb.** 8 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment 5sense die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in Sense-Orientierung, Fragment Intron das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment 5anti die 5'Region der Epsilon- cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in antisense Orientierung, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

[0427] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Cl3 wurde das 3394 by Sacl-Xhol Fragment aus pJCl3 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 9, Konstruktkarte).

[0428] In der **Abb.** 9 beinhaltet Fragment CHRC den Promoter (**1537** bp), Fragment 5sense die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in Sense-Orientierung, Fragment intron das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment 5anti die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in Antisense-Orientierung, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel 1.12

Herstellung einer Inverted-Repeat-Expressionskassette für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in Tagetes erecta (gerichtet gegen die 3'Region der Epsilon-Cyclase cDNA)

[0429] Die Nukleinsäure, die die 3'terminale Region (384 bp) der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank accession NO: AF251016) enthält wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Tagetes erecta cDNA unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR46 SEQ ID NO: 60) und eines antisense spezifischen Primers (PR47 SEQ ID NO: 61) amplifiziert. Die 3'terminale Region (384 bp) der Epsilon-Cyclase cDNA aus Tagetes erecta setzt sich zusammen aus 140 by 3'-Nicht-translatierter Sequenz (3'UTR) und 244 by der dem C-Terminus entsprechenden kodierenden Region.

[0430] Die Präparation von Total-RNA aus Blüten von Tagetes erfolgte wie unter Beispiel I.11 beschrieben.

[0431] Die cDNA Synthese erfolgte wie unter Beispiel I.11 unter Verwendung des antisense spezifischen Primers PR17 (SEQ ID NO: 53) beschrieben.

[0432] Die Bedingungen der anschließenden PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR46-PR457 DNA-Fragmentes, das die 3'terminale 384 by Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR46 (SEQ ID NO: 60)
- 0.2 mM PR47 (SEQ ID NO: 61)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0433] Die PCR zur Amplifikation des PR48-PR49 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 384 by Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR48 (SEQ ID NO: 62)
- 0.2 mM PR49 (SEQ ID NO: 63)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Tag Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0434] Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94_C	2 Minuten
35X	94_C	1 Minute
	58_C	1 Minuten
	72_C	1 Minuten
1X	72 C	10 Minuten

[0435] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 60 und SEQ ID NO: 61 resultierte in einem 392 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 62 und SEQ ID NO: 63 resultierte in einem 396 Bp-Fragment.

[0436] Die beiden Amplifikate, das PR46-PR47 Fragment und das PR48-PR49 Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten jeweils eine zur publizierten Sequenz AF251016 (SEQ ID NO: 38) identische Sequenz abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen. Diese Klone wurde daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAI1 (siehe Beispiel I.10) verwendet.

[0437] Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 396 Bp PR48-PR49 BamHI-EcoRI Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAI1. Der Klon, der 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase in der antisense Orientierung enthält, heisst pJAI4. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem Antisense-Fragment der 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase und dem Polyadenylierungssignal aus CaMV.

[0438] Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 392 Bp PR46-PR47 HindIII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem HindIII-Sall geschnittenen Vektor pJAI4. Der Klon, der 392 by 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase cDNA in der sense Orientierung enthält, heisst pJAI5. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem AP3P und dem Sense-Fragment 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase.

[0439] Die Herstellung eines Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation des AP3P-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900). Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al5 wurde das 2523 by Sacl-Xhol Fragment aus pJAl5 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 10, Konstruktkarte).

[0440] In der **Abb.** 10 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment 3sense die 3'region der Epsilon cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment 3anti die 3'region der Epsilon cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in antisense Orientierung, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel I.13

Klonierung des Epsilon-Cyclase Promoters

[0441] Ein 199 by Fragment bzw. das 312 by Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters wurde durch zwei unabhängige Klonierungsstrategien, Inverse PCR (adaptiert Long et al. Proc. Natl. Acad. Sci USA 90: 10370) und TAIL-PCR (Liu Y-G. et al. (1995) Plant J. 8: 457-463) unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethode aus Tagetes erecta, Linie Orangenprinz, isoliert) isoliert.

[0442] Für den Inverse PCR-Ansatz wurden 2 ug genomische DNA in einem 25 ul Reaktionsansatz mit EcoRV und Rsal verdaut, anschließend auf 300 ml verdünnt und über Nacht bei 16_C mit 3U Ligase religiert. Unter Verwendung der Primer PR50 (SEQ ID NO: 64) und PR51 (SEQ ID NO: 65) wurde durch PCR Amplifikation ein Fragment hergestellt, das, jeweils in Sense-Orientierung, 354 by der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank Accession AF251016), ligiert an 300 by des Epsilon-Cyclase Promoters sowie 70 by des 5'terminalen Bereichs der cDNA Epsilon-Cyclase enthält (siehe **Abb.** 11).

[0443] Die Bedingungen der PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR50-PR51 DNA-Fragmentes, das unter anderem das 312 by Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml Ligationsansatz (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR50 (SEQ ID NO: 64)
- 0.2 mM PR51 (SEQ ID NO: 65)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0444] Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten
35X 94_C 1 Minute
53_C 1 Minute
72_C 1 Minute
1X 72_C 10 Minuten

[0445] Die PCR-Amplifikation mit Primer PR50 und PR51 resultierte in einem 734 Bp-Fragment, das unter anderem das 312 by Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält (**Abb.** 11).

[0446] Das Amplifikat, wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern M13 und T7 ergaben die Sequenz SEQ ID NO: 45. Diese Sequenz wurde in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten Tagetes erecta Linie Orangenprinz.

[0447] Für den TAIL-PCR Ansatz wurden drei sukzessive PCR-Reaktionen mit jeweils unterschiedlichen gen-spezifischen Primern (nested primers) durchgeführt.

[0448] Die TAIL1-PCR erfolgte in einem 20 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ng genomische DNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.2 mM jedes dNTPs
- 0.2 mM PR60 (SEQ ID NO: 66)
- 0.2 mM AD1 (SEQ ID NO: 69)
- 2 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.5 U R Taq Polymerase (TAKARA)
- mit Aq. Dest. auf 20 ml aufgefüllt
- AD1 stellte dabei zunächst eine Mischung aus Primern der Sequenzen (a/c/g/t)tcga(g/c)t(a/t)t(g/c)g(a/t)gtt dar.
- [0449] Die PCR-Reaktion TAIL1 wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:
- 1X 93_C: 1 Minute, 95_C: 1 Minute
- 5X 94_C: 30 Sekunden, 62_C: 1 Minute, 72 C: 2.5 Minuten
- 1X 94_C: 30 Sekunden, 25_C: 3 Minuten, ramp to 72_C in 3 Minuten,
- 72 C: 2.5 Minuten
- 15X 94_C: 10 Sekunden, 68_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten;
- 94_C: 10 Sekunden, 68_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten;
- 94_C: 10 Sekunden, 29_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten
- 1X 72 C: 5 Minuten

[0450] Die TAIL2-PCR erfolgte in einem 21 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml einer 1:50 Verdünnung des TAIL1-Reaktionsansatzes (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.8 mM dNTP
- 0.2 mM PR61 (SEQ ID NO: 67)
- 0.2 mM AD1 (SEQ ID NO: 69)
- 2 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.5 U R Taq Polymerase (TAKARA)
- mit Aq. Dest. auf 21 ml aufgefüllt
- [0451] Die PCR-Reaktion TAIL2 wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:
- 12X 94_C: 10 Sekunden, 64_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten;
- 94_C: 10 Sekunden, 64_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten;
- 94_C: 10 Sekunden, 29_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten
- 1X 72_C: 5 Minuten
- [0452] Die TAIL3-PCR erfolgte in einem 100 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:
 - 1 ml einer 1:10 Verdünnung des TAIL2-Reaktionsansatzes (hergestellt wie oben beschrieben)
 - 0.8 mM dNTP
 - 0.2 mM PR63 (SEQ ID NO: 68)
 - 0.2 mM AD1 (SEQ ID NO: 69)
 - 10 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.5 U R Taq Polymerase (TAKARA)
 - mit Aq. Dest. auf 100 ml aufgefüllt
- [0453] Die PCR-Reaktion TAIL3 wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:
- 20X 94_C: 15 Sekunden, 29_C: 30 Sekunden, 72_C: 2 Minuten
- 1X 72_C: 5 Minuten
- [0454] Die PCR-Amplifikation mit Primer PR63 und AD1 resultierte in einem 280 Bp-Fragment, das unter anderem das 199 by Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält (**Abb.** 12).
- [0455] Das Amplifikat, wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern M13 und T7 ergaben die Sequenz SEQ ID NO: 46. Diese Sequenz ist identisch mit der Sequenz SEQ ID NO: 45, die mit der IPCR Strategie isoliert wurde und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten Tagetes erecta Linie Orangenprinz.

[0456] Der pCR2.1-Klon, der das 312 by Fragment (SEQ ID NO: 45) des Epsilon-Cyclase Promoters, das durch die IPCR-Strategie isoliert wurde, enthält, heisst pTA-ecycP und wurde für die Herstellung der IR Konstrukte verwendet.

Beispiel I.14

Herstellung einer Inverted-Repeat-Expressionskassette für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in Tagetes erecta (gerichtet gegen die Promoterregion der Epsilon-Cyclase cDNA).

[0457] Die Expression von Inverted-Repeat Transkripten bestehend aus Promoterfragmenten der Epsilon-cyclase in Tagetes erecta erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis (siehe Beispiel I.10) oder des blütenspezifischen Promoters CHRC (Genbank accession NO: AF099501). Das Inverted-Repeat Transkript enthält jeweils ein Epsilon-Cyclase-Promoterfragment in korrekter Orientierung (Sense-Fragment) und ein sequenzidentisches Epsilon-Cyclase-Promoterfragment in entgegengesetzter Orientierung (Antisense-Fragment), die durch ein funktionelles Intron (siehe Beispiel I.10) mit einander verbunden sind.

[0458] Die Promoterfragmente wurde mittels PCR unter Verwendung von Plasmid-DNA (Klon pTAecycP, siehe Beispiel I.13) und der Primer PR124 (SEQ ID NO: 70) und PR126 (SEQ ID NO: 72) bzw, der Primer PR125 (SEQ ID NO: 71) und PR127 (SEQ ID NO: 73) hergestellt.

[0459] Die Bedingungen der PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR124-PR126 DNA-Fragmentes, das das Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR124 (SEQ ID NO: 70)
- 0.2 mM PR126 (SEQ ID NO: 72)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 uml Aq. Dest.

[0460] Die PCR zur Amplifikation des PR125-PR127 DNA-Fragmentes, das das 312bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR125 (SEQ ID NO: 71)
- 0.2 mM PR127 (SEQ ID NO: 73)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Tag Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.

[0461] Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten
35X 94_C 1 Minute
53_C 1 Minuten
72_C 1 Minuten
1X 72 C 10 Minuten

[0462] Die PCR-Amplifikation mit Primer PR124 und PR126 resultierte in einem 358 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit Primer PR125 und PR127 resultiere in einem 361 Bp-Fragment.

[0463] Die beiden Amplifikate, das PR124-PR126 (HindIII-Sall sense) Fragment und das PR125-PR127 (EcoRI-BamHI antisense) Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten jeweils eine Sequenz, die abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen identisch ist zu SEQ ID NO: 45. Diese Klone wurden daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAI1 (siehe Beispiel 1.10) verwendet.

[0464] Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 358 Bp PR124-PR126 HindIII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAIi. Der Klon, das Epsilon-Cyclase Promoterfragment in der sense Orientierung enthält, heisst cs43.

Durch die Ligation wird das Sense-Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters zwischen den AP3P Promoter und das Intron eingefügt.

[0465] Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 361 Bp PR125-PR127 BamHI-EcoRI Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor cs43. Der Klon, der das Epsilon-Cyclase Promoterfragment in der antisense Orientierung enthält, heisst cs44. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem Intron und dem Antisense-Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters.

[0466] Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle des CHRC-Promoters wurde ein CHRC-Promoterfragment unter Verwendung genomischer DNA aus Petunie (nach Standardmethoden hergestellt) sowie der Primer PRCHRC3' (SEQ ID NO: 77) und PRCHRCS' (SEQ ID NO: 76) amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen des resultierenden Klons pCR2.1-CHRC mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz AF099501 identische Sequenz. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor cs44 verwendet.

[0467] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1537 by Sacl-HindIII Fragments aus pCR2.1-CHRC und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor cs44. Der Klon, der den Promoter CHRC anstelle des ursprünglichen Promoters AP3P enthält heisst cs45.

[0468] Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle zweier Promotoren, des CHRC-Promoter und des AP3P-Promoters, wurde der AP3P-Promoter in antisense Orientierung an den 3'Terminus des Epsilon-Cyclase antisense Fragmentes in cs45 kloniert. Das AP3P-Promoterfragments aus pJAI1 wurde unter Verwendung der Primer PR128 und PR129 amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Die Sequenzierung mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 28 (AL132971) identische Sequenz. Dieser Klon pCR2.1-AP3PSX wurde für Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle zweier Promotoren verwendet.

[0469] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 by Sall-Xhol Fragments aus pCR2.1-AP3PSX und Ligierung in den Xhol geschnittenen Vektor cs45. Der Klon, der 3'seitig des Inverted Repeats, den Promoter AP3P in antisense Orientierung enthält heisst cs46.

[0470] Die Herstellung der Expressionsvektoren für die Agrobacterium-vermittelte Transformation des AP3P-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

[0471] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al7 wurde das 1685bp Sacl-Xhol Fragment aus cs44 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 13, Konstruktkarte). In der **Abb.** 13 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment P-sense das 312 by Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1), und Fragment P-anti das 312 by Promoterfragment der Epsilon- Cyclase in antisense Orientierung.

[0472] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5CI7 wurde das 2445bp SacI-Xhol Fragment aus cs45 mit dem SacI-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 14, Konstruktkarte).

[0473] In der **Abb.** 14 beinhaltet Fragment CHRC den CHRC-Promoter (1537 bp), Fragment P-sense das 312 by Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1), und Fragment P-anti das 312 by Promoterfragment der Epsilon- Cyclase in antisense Orientierung.

[0474] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5CAl7 wurde das 3219bp Sacl-Xhol Fragment aus cs46 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 15, Konstruktkarte) In der **Abb.** 15 beinhaltet Fragment CHRC den CHRC-Promoter (1537 bp), Fragment P-sense das 312 by Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1), Fragment P-anti das 312 by Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in antisense Orientierung und das Fragment AP3P das 771 by AP3P-Promoterfragment in antisense Orientierung.

Beispiel I.15

Herstellung transgener Tagetes Pflanzen mit reduzierter ε-Cyclase-Aktivität

[0475] Tagetessamen werden sterilisiert und auf Keimungsmedium (MS-Medium; Murashige and Skoog, Physiol. Plant. 15(1962), 473-497) pH 5,8, 2 % Saccharose) aufgelegt. Die Keimung erfolgt in einem Temperatur/Licht/Zeitintervall von 18 bis 28_C/20 bis 200 mE/3 bis 16 Wochen, bevorzugt jedoch bei 21_C, 20 bis 70 mE, für 4 bis 8 Wochen.

[0476] Alle Blätter der sich bis dahin entwickelten in vitro Pflanzen werden geerntet und quer zur Mittelrippe geschnitten. Die dadurch entstehenden Blattexplantate mit einer Größe von 10 bis 60 mm² werden im Verlaufe der Präparation in flüssigem MS-Medium bei Raumtemperatur für maximal 2 h aufbewahrt.

[0477] Der Agrobakterium tumefaciens Stamm EHA105 wurde mit dem Binärplasmid pS5Al3 transformiert. Die Anzucht des transformierten A. tumefaciens Stammes EHA105 erfolgte über Nacht unter folgenden Bedin-

gungen: Eine Einzelkolonie wurde in YEB (0,1 % Hefeextrakt, 0,5 % Rindfleischextrakt, 0,5 % Pepton, 0,5 % Saccharose, 0,5 % Magnesiumsulfat × 7 H_2O) mit 25 mg/l Kanamycin angeimpft und bei 28_C für 16 bis 20 h angezogen. Anschließend wurde die Bakteriensuspension durch Zentrifugation bei 6000 g für 10 min geerntet und derart in flüssigem MS Medium resuspendiert, das eine OD_{600} von ca. 0,1 bis 0,8 entstand. Diese Suspension wurde für die Co-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet.

[0478] Unmittelbar vor der Co-Kultivierung wird das MS-Medium, in dem die Blätter aufbewahrt worden sind, durch die Bakteriensuspension ersetzt. Die Inkubation der Blättchen in der Agrobakteriensuspension erfolgte für 30 min unter leichtem Schütteln bei Raumtemperatur. Anschließend werden die infizierten Explantate auf ein mit Agar (z.B. 0,8 % Plant Agar (Duchefa, NL) verfestigtes MS-Medium mit Wachstumsregulatoren, wie beispielsweise 3 mg/l Benzylaminopurin (BAP) sowie 1 mg/l Indolylessigsäure (IAA) aufgelegt. Die Orientierung der Blätter auf dem Medium ist bedeutungslos. Die Kultivierung der Explantate findet für 1 bis 8 Tage, bevorzugt aber für 6 Tage statt, dabei können folgende Bedingungen angewendet werden: Lichtintensität: 30 bis 80 mMol/m² × sec, Temperatur: 22 bis 24°C, hell/dunkel Wechsel von 16/8 Stunden. Anschließend werden die co-kultivierten Explantate auf frisches MS-Medium, bevorzugt mit den gleichen Wachstumsregulatoren übertragen, wobei dieses zweite Medium zusätzlich ein Antibiotikum zur Unterdrückung des Bakterienwachstums enthält. Timentin in einer Konzentration von 200 bis 500 mg/l ist für diesen Zweck sehr geeignet. Als zweite selektive Komponente wird eine für die Selektion des Transformationserfolges eingesetzt. Phosphinothricin in einer Konzentration von 1 bis 5 mg/l selektiert sehr effizient, aber auch andere selektive Komponenten gemäß des zu verwendenden Verfahrens sind denkbar.

[0479] Nach jeweils ein bis drei Wochen erfolgt der Transfer der Explantate auf frisches Medium bis sich Sprossknospen und kleine Sprosse entwickeln, die dann auf das gleiche Basalmedium einschließlich Timentin und PPT oder alternative Komponenten mit Wachstumsregulatoren, nämlich z.B. 0,5 mg/l Indolylbuttersäure (IBA) und 0,5 mg/l Gibberillinsäure GA₃, zur Bewurzelung übertragen werden. Bewurzelte Sprosse können ins Gewächshaus überführt werden.

[0480] Zusätzlich zu der beschriebenen Methode sind folgende vorteilhafte Modifikationen möglich:

- Bevor die Explantate mit den Bakterien infiziert werden, k\u00f6nnen sie f\u00fcr 1 bis 12 Tage, bevorzugt 3 bis 4, auf das oben beschriebene Medium f\u00fcr die Co-Kultur vorinkubiert werden. Anschlie\u00dden erfolgt die Infektion, Co-Kultur und selektive Regeneration wie oben beschrieben.
- Der pH Wert für die Regeneration (normalerweise 5,8) kann auf pH 5,2 gesenkt werden. Dadurch wird die Kontrolle des Agrobakterienwachstums verbessert.
- Die Zugabe von AgNO₃ (3-10 mg/l) zum Regenerationsmedium verbessert den Zustand der Kultur einschließlich der Regeneration selbst.
- Komponenten, die die Phenolbildung reduzieren und dem Fachmann bekannt sind, wie z.B. Zitronensäure. Ascorbinsäure, PVP u.v.a.m., wirken sich positiv auf die Kultur aus.
- Für das gesamte Verfahren kann auch flüssiges Kulturmedium Verwendung finden. Die Kultur kann auch auf handelsüblichen Trägern, die auf dem flüssigen Medium positioniert werden inkubiert werden.

[0481] Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit dem Expressionskonstrukt pS5Al3 folgende Linien erhalten: CS30-1, CS30-3 und CS30-4

Beispiel I.16:

Charakterisierung der transgenen Tagetes Pflanzen mit reduzierter ε-Cyclase-Aktivität

[0482] Das Blütenmaterial der transgenen Tagetes erecta Pflanzen aus Beispiel I.15 wurde in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Pulver (etwa 250 bis 500 mg) mit 100 % Aceton extrahiert (dreimal je 500 ml). Das Lösungsmittel wurde evaporiert und die Carotinoide in 100 ml Aceton resuspendiert.

[0483] Mittels einer C30-reverse phase-Säule konnten die individuellen Carotinoide quantifiziert werden. Die HPLC-Laufbedingungen waren nahezu identisch mit einer publizierten Methode (Frazer et al. (2000), Plant Journal 24(4): 551-558). Eine Identifizierung der Carotinoide war aufgrund der UV-VIS-Spektren möglich.

[0484] Tabelle 2 zeigt das Carotinoidprofil in Tagetespetalen der gemäß der vorstehend beschriebenen Beispiele hergestellten transgenen Tagetes- und Kontrolltagetespflanzen. Alle Carotinoidmengen sind in [ug/g] Frischgewicht angegeben, prozentuale Veränderungen gegenüber der Kontrollpflanze sind in Klammern angegeben.

[0485] Im Vergleich zur genetisch nicht veränderten Kontrollpflanze, weisen die genetisch veränderten Pflanzen mit reduzierter epsilon-Cyclase-Aktivität einen deutlich erhöhten Gehalt an Carotinoiden des "β-Carotin-Weges", wie beispielsweise β-Carotin und Zeaxanthin und einen deutlich reduzierten Gehalt an Carotinoiden des "α-Carotin-Weges", wie beispielsweise Lutein auf.

Tabelle 2

Pflanze Lutein		b-Carotin	Zeaxanthin	Violaxanthin	Gesamt-
		ţ			Carotinoide
Kontrolle	260	4,8	2,7	36 .	304
CS 30-1	35 (-86%)	13 (+170%)	4,4 (+62%)	59 (+63%)	111 (-63%)
Kontrolle	456	6,4	6,9	58	527
CS 30-3	62 (-86%)	13 (+103%)	8,9 (+29%)	75 (+29%)	159 (-70%)
CS 30-4	68 (-85%)	9,1 (+42%)	5,7 (-17%)	61 (+5%)	144 (-73%)

Beispiel II

Herstellung astaxanthinhaltiger Pflanzenteile der Gattung Tagetes

[0486] Die Blütenkopfe oder die Petalen der gemäß Beispiel I.6 hergestellten astaxanthinhaltigen Pflanzen der Gattung Tagetes werden abgetrennt und getrocknet. Anschließend werden die getrockgetrockneten Blütenköpfe oder Petalen durch Zerkleinerung in Pulverform überführt.

Beispiel III

Herstellung von astaxanthinhaltigen Extrakten und weitere Aufreinigung

[0487] Getrocknete Blütenblätter oder getrocknete Blütenköpfe von Tagetes erecta, hergestellt nach Beispiel I.6 werden in einem Homogenisator mit einem Überschuß (etwa 10 Teile Lösungsmittel mit einem Teil Pflanzenmaterial) an Lösungsmittel (wie z.B. Aceton, Hexan, Methylenchlorid, Methyl-tertiär-Butyl-Ether, Tetrahydrofuran, Ethanol, Heptan, Cycloheptan oder Petrolether, aber nicht ausschließlich beschränkt auf diese) oder mit einem Lösungsmittelgesmisch (wie z.B. Aceton/Hexan, Ethanol/Hexan (50:50, v/v) oder Aceton/Methanol (7:3, v/v) homogenisiert und im Dunkeln und in der Kühle unter Schütteln extrahiert. Der Rückstand kann bis zu dreimal mit dem verwendeten Lösungsmittel/Lösungsmittelgemisch re-extrahiert werden. Das gesammelte organische Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wird mittels Evaporator evaporiert, bis ein eingeengtes Konzentrat erhalten wird. Zusätzlich kann nochmals mit Hexan extrahiert werden. Das verwendete Hexan wird (wiederum im Dunklen und in der Kühle) evaporiert.

[0488] Das solchermaßen hergestellte Konzentrat wird in Hexan gelöst und mittels Säulenchromatographie mit Silica-Material chromatografiert. Ein Teil Silicamaterial wird dazu mit 1-2 Teilen Carotinoidlösung vermischt und in eine Säule gepackt. Die Säule wird ausgiebig mit Hexan im Dunklen und in der Kühle gewaschen. Das Eluat wird verworten. Ketocarotinoide, besonders Astaxanthin, wird durch eine Mischung von Hexan und Ethanol (2-5% Ethanol in Hexan) eluiert, bis eine orange-rötliche Fraktion eluiert. Dieses orange-rötliche Eluat wird gesammelt, bis die Farbe sich ändert. Das orange-rötlich gefärbte Eluat enthält Astaxanthin als Gemisch aus Mono- und Diestern.

Beispiel IV

[0489] Herstellung von extrudiertem Forellenfutter, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes

[0490] Die folgenden Komponenten werden in einem Doppelschneckenextruder extrudiert.

		Einwaage f. 500 kg
Komponenten	(%)	Kg
Fischmehl	30,00	150,00
Sojavollfettbohnen	20,00	100,00

Weizenquellstärke	18,00	90,00	
Vitamin-Prämix	0,80	4,00	
Cholinchlorid (50%)	0,20	1,00	
Weizenkleber	20,00	100,00	
Sipernat 50S	3,00	15,00	
Fischöl	8,00	40,00	

[0491] Die pulverförmigen, prozessierten astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes, beispielsweise hergestellt nach Beispiel II, werden vor der Extrusion als Komponente zugegeben.

[0492] Die astaxanthinhaltigen Extrakte oder prozessierten Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes in flüssiger Form, beispielsweise hergestellt nach Beispiel III, werden nach der Extrusion auf das Extrudat aufgesprüht (Applikation durch PPA-Methode).

[0493] Die Astaxanthin-Wirkstoff-Dosierung liegt bei 10, 20 und 40 mg Astaxanthin pro kg Diät.

[0494] Nach Beendigung des Extrusionsprozesses wird das Extrudat getrocknet und gekühlt.

Beispiel V

[0495] Orale Verabreichung astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Forellen in einem Forellenstandardfutter- Prüfung der Biovertügbarkeit.

[0496] Das Forellenfutter, enthaltend die erfindungsgemäßen Astaxanthinpigmentierstoffe, wird gemäß Beispiel IV hergestellt und an Forellen (durchschnittliche Lebendmasse von 180 g) oral verabreicht. Es werden 3 Konzentrationen getestet: 10, 20 und 40 mg Astaxanthin aus der erfindungsgemäßen Astaxanthinpigmentierung pro kg Diät.

[0497] Die Haltung der Forellen erfolgt wie nachstehend beschrieben:

- Die Forellen erhalten standardmäßig eine Adaptationsphase von 14 Tagen.
- Während des Fütterungsversuches werden 10 Forellen pro Becken in 80 1 Wasser fassenden Durchfluß-Kunstofftanks gehalten. Die Wassertemperatur liegt bei 15°C. Das Wasser wird biologisch gereinigt und es werden täglich mindestens 10% der Gesamtwassermenge durch Frischwasser ersetzt.
- Die Beleuchtungsdauer liegt bei 12 Stunden pro Tag, um eine vorzeitige Geschlechtsreife der Tier zu ver-
- Die Anzahl Becken pro Behandlung liegt bei 3. Dies ist äquivalent zu 30 Forellen pro Dosisstufe.
- Aufbewahrung der Diäten erfolgt bei -20°C, um Astaxanthinverluste zu ermeiden. Das Futter wird portionsweise (wochenweise) aufgetaut und verabreicht.
- Die Versuchsdauer beträgt 8 Wochen.

[0498] Die Fütterung der Forellen erfolgt wie nachstehend beschrieben:

- Bei den verabreichten Versuchsdiäten handelt es sich um das gemäß Beispiel IV hergestellte extrudierte Forellenfutter, das zusätzlich noch öl-gecoated wird.
- Während der Adaptationsphase wird extrudiertes mit Öl gecoatetes astaxanthin-freies Forellenstandardfutter gemäß Beispiel IV ohne Astaxanthin verabreicht.
- Als Negativkontrolle wird extrudiertes mit Öl gecoatetes astaxanthin-freies Forellenstandardfutter gemäß
 Beispiel IV ohne Astaxanthin während des gesamten Versuchszeitraumes verabreicht.
- Die Fütterung erfolgt 2× täglich von Hand bis zur Sättigung der Tiere.

[0499] Untersucht wird der Einfluß der erfindunggemäßen Astaxanthinpigmentierung sowohl auf Leistungsparameter der Fische, wie Futteraufnahme, Futterverwertung und Lebendmassezuwachs als auch auf die Bioeffizienz der Pigmentierung.

[0500] Statisch ausgewertet werden durchschnittlicher Futterverbrauch pro Fisch, Futteraufwand und Lebendmassezuwachs.

[0501] Die Pigmentierung der Fische wird durch remissionspektrophotometrische Messungen (Minolta-a-Wert = Rotwert am Filetanschnitt) und durch Bestimmung des Astaxanthingehalts (mg/kg) im Filet jeweils im Vergleich zur Negativkontrolle gemessen.

[0502] Die Minoltawerte a-Werte, welche den Rotanteil des Farbtons repräsentieren, nehmen mit kleiner werdender Steigung der Funktion dosisabhängig zu. Die Minolta b- Werte, die den Gelbanteil widerspiegeln liegen im negativen Bereich oder bewegen sich um Null. Dies bedeutet der Rotton der Forellenfilets weist eine Abhängigkeit zu der aufgenommenen Astaxanthinmenge auf.

[0503] Während des Versuches werden für die beobachteten Leistungsparameter sowohl zwischen als auch innerhalb der Behandlungen (Astaxanthinhaltiges Pulver, astaxanthinhaltiger Extrakt in flüssiger Form, synthetisches Astaxanthin, Negativkontrolle) keine statistisch gerichteten Unterschiede beobachtet.

[0504] Es zeigt sich, dass astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes bei der Pigmentierung von Forellen als Vertreter der Salmoniden bioverfügbar sind und zudem zu keinen adversen Effekten auf die biologische Leistung der Forelle führen.

SEQUENCE LISTING

<110> SunGene GmbH Co. KGaA

<120> Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes als Futtermittel

<130> PF 54148

<160> 96

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 1771

<212> DNA

<213> Haematococcus pluvialis

<220>

<221> CDS

<222> (166)..(1155)

<223>

400. 1										
<pre><400> 1 ggcacgagct tgcacgcaag tcagcgcgcg caagtcaaca cctgccggtc cacagcctca</pre>	60									
aataataaag agctcaagcg tttgtgcgcc tcgacgtggc cagtctgcac tgccttgaac										
ccgcgagtct cccgccgcac tgactgccat agcacagcta gacga atg cag cta gca Met Gln Leu Ala 1										
gcg aca gta atg ttg gag cag ctt acc gga agc gct gag gca ctc aag Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala Glu Ala Leu Lys 5 10 15 20	225									
gag aag gag aag gat gca ggc agc tct gac gtg ttg cgt aca tgg Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val Leu Arg Thr Trp 25 30 35	273									
gcg acc cag tac tcg ctt ccg tca gaa gag tca gac gcg gcc cgc ccg Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp Ala Ala Arg Pro 40 45 50	321									
gga ctg aag aat gcc tac aag cca cca cct tcc gac aca aag ggc atc Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp Thr Lys Gly Ile Seite 1	369									

		55					60				· 	65				
aca Thr	atg Met 70	gcg Ala	cta Leu	cgt Arg	gtc Val	atc Ile 75	ggc Gly	tcc ser	tgg Trp	gcc Ala	gca Ala 80	gtg Val	ttc Phe	ctc Leu	cac His	417
gcc Ala 85	att Ile	ttt Phe	caa Gln	atc Ile	aag Lys 90	ctt Leu	ccg Pro	acc Thr	tcc Ser	ttg Leu 95	gac Asp	cag Gln	ctg Leu	cac His	tgg Trp 100	465
ctg Leu	ccc Pro	gtg Val	tca Ser	gat Asp 105	gcc Ala	aca Thr	gct Ala	cag Gln	ctg Leu 110	gtt val	agc Ser	ggc Gly	acg Thr	agc Ser 115	agc Ser	513
ctg Leu	ctc Leu	gac Asp	atc Ile 120	gtc Val	gta val	gta Val	ttc Phe	ttt Phe 125	gtc val	ctg Leu	gag Glu	ttc Phe	ctg Leu 130	tac Tyr	aca Thr	561
ggc Gly	ctt Leu	ttt Phe 135	atc Ile	acc Thr	acg Thr	cat His	gat Asp 140	gct Ala	atg Met	cat His	ggc Gly	acc Thr 145	atc Ile	gcc Ala	atg Met	609
aga Arg	aac Asn 150	agg Arg	cag Gln	ctt Leu	aat Asn	gac Asp 155	ttc Phe	ttg Leu	ggc Gly	aga Arg	gta Val 160	tgc Cys	atc Ile	tcc ser	ttg Leu	657
									cac His						cac His 180	705
cac His	aac Asn	cac His	act Thr	ggc Gly 185	gag Glu	gtg val	ggc Gly	aag Lys	gac Asp 190	cct Pro	gac Asp	ttc Phe	cac His	agg Arg 195	gga Gly	753
									agc Ser							801
tcg Ser	atg Met	tgg Trp 215	cag Gln	ttt Phe	gcg Ala	cgc Arg	ctc Leu 220	gca Ala	tgg Trp	tgg Trp	acg Thr	gtg Val 225	gtc Val	atg Met	cag Gln	849
ctg Leu	ctg Leu 230	ggt Gly	gcg Ala	cca Pro	atg Met	gcg Ala 235	aac Asn	ctg Leu	ctg Leu	gtg Val	ttc Phe 240	atg Met	gcg Ala	gcc Ala	gcg Ala	897
ccc Pro 245	atc Ile	ctg Leu	tcc Ser	gcc Ala	ttc Phe 250	cgc Arg	ttg Leu	ttc Phe	tac Tyr	ttt Phe 255	ggc Gly	acg Thr	tac Tyr	atg Met	ccc Pro 260	945
cac His	aag Lys	cct Pro	gag Glu	cct Pro 265	ggc Gly	gcc Ala	gcg Ala	tca Ser	ggc Gly 270	tct Ser	tca Ser	cca Pro	gcc Ala	gtc Val 275	atg Met	993
aac Asn	tgg Trp	tgg Trp	aag Lys 280	tcg Ser	cgc Arg	act Thr	agc ser	cag Gln 285	gcg Ala	tcc Ser	gac Asp	ctg Leu	gtc Val 290	agc Ser	ttt Phe	1041
ctg Leu	acc Thr	tgc Cys 295	tac Tyr	cac His	ttc Phe	gac Asp	ctg Leu 300	cac His	tgg Trp	gag Glu	cac His	cac His 305	cgc Arg	tgg Trp	ccc Pro	1089
ttc Phe	gcc Ala 310	CCC Pro	tgg Trp	tgg Trp	gag Glu	ctg Leu 315	CCC Pro	aac Asn	tgc Cys	cgc Arg	cgc Arg 320	ctg Leu	tct Ser	ggc Gly	cga Arg	1137
			cct Pro		tag	ctg	gacad	cac 1	tgcaç	gtggg -	gc co	ctgc	tgcca	3.		1185

325

gctgggcatg caggttgtgg caggactggg tgaggtgaaa agctgcaggc gctgctgccg 1245 1305 gacacgctgc atgggctacc ctgtgtagct gccgccacta ggggaggggg tttgtagctg 1365 tcgagcttgc cccatggatg aagctgtgta gtggtgcagg gagtacaccc acaggccaac 1425 accettgeag gagatgtett gegtegggag gagtgttggg cagtgtagat getatgattg 1485 tatcttaatg ctgaagcctt taggggagcg acacttagtg ctgggcaggc aacgccctgc 1545 aaggtgcagg cacaagctag gctggacgag gactcggtgg caggcaggtg aagaggtgcg 1605 ggagggtggt gccacaccca ctgggcaaga ccatgctgca atgctggcgg tgtggcagtg agagctgcgt gattaactgg gctatggatt gtttgagcag tctcacttat tctttgatat 1665 agatactggt caggcaggtc aggagagtga gtatgaacaa gttgagaggt ggtgcgctgc 1725 1771 ccctgcgctt atgaagctgt aacaataaag tggttcaaaa aaaaaa

<210> 2

<211> 329

<212> PRT

<213> Haematococcus pluvialis

<400> 2

Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala 1 10 15

Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val 20 25 30

Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp 35 40 45

Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp 50 60

Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Arg Val Ile Gly Ser Trp Ala Ala 65 70 75 . 80

Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu Asp 85 90 95

Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val Ser 100 105 110

Gly Thr Ser Ser Leu Leu Asp Ile Val Val Val Phe Phe Val Leu Glu 115 120 125

Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met His Gly

Fischfutter.ST25.txt

130

Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly Arg Val 145 150 155 160

135

Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg Lys 165 170 175

His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys Asp Pro Asp 180 185

Phe His Arg Gly Asn Pro Gly Ile Val Pro Trp Phe Ala Ser Phe Met 195 200 205

Ser Ser Tyr Met Ser Met Trp Gln Phe Ala Arg Leu Ala Trp Trp Thr 210 220

Val Val Met Gln Leu Leu Gly Ala Pro Met Ala Asn Leu Leu Val Phe 225 230 235 240

Met Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe Tyr Phe Gly 245 250 255

Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser Gly Ser Ser 260 265 270

Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln Ala Ser Asp 275 280 285

Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His Trp Glu His 290 295 300

His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg Arg 305 310 315 320

Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 325

<210> 3

<211> 1662

<212> DNA

<213> Haematococcus pluvialis

<220>

<221> CDS

<222> (168)..(1130)

<223>

Fischfutter.ST25.txt

<400> 3 cggggcaact caagaaa	ttc aacagctgca a	gcgcgcccc agc	ctcacag cgccaagtga	60
gctatcgacg tggttgt	gag cgctcgacgt g	gtccactga cgg	gcctgtg agcctctgcg	120
ctccgtcctc tgccaaa	tct cgcgtcgggg c	ctgcctaag tcg	aaga atg cac gtc Met His Val 1	176
gca tcg gca cta at Ala Ser Ala Leu Me 5	g gtc gag cag aa t Val Glu Gln Ly 10	a ggc agt gag s Gly Ser Glu 15	gca gct gct tcc Ala Ala Ala Ser	224
agc cca gac gtc tt Ser Pro Asp Val Le 20	g aga gcg tgg gc u Arg Ala Trp Al 25	g aca cag tat a Thr Gln Tyr 30	cac atg cca tcc His Met Pro Ser 35	272
gag tcg tca gac gc Glu Ser Ser Asp Al 40	a Āla Arg Pro Āl	g cta aag cac a Leu Lys His 45	gcc tac aaa cct Ala Tyr Lys Pro 50	320
cca gca tct gac gc Pro Ala Ser Asp Al 55	c aag ggc atc ac a Lys Gly Ile Th 60	r Met Ala Leu	acc atc att ggc Thr Ile Ile Gly 65	368
acc tgg acc gca gt Thr Trp Thr Ala Va 70	g ttt tta cac gc 1 Phe Leu His Ala 75	a ata ttt caa a Ile Phe Gln	atc agg cta ccg Ile Arg Leu Pro 80	416
aca tcc atg gac ca Thr Ser Met Asp Gl 85				464
cag ctt ttg ggc gg Gln Leu Leu Gly Gl 100	a agc agc agc cta y Ser Ser Ser Le 105	a ctg cac atc u Leu His Ile 110	gct gca gtc ttc Ala Ala Val Phe 115	512
att gta ctt gag tt Ile Val Leu Glu Ph 12	e Leu Tyr Thr Gly	t cta ttc atc y Leu Phe Ile 125	acc aca cat gac Thr Thr His Asp 130	560
gca atg cat ggc ac Ala Met His Gly Th 135		g His Arg Gln		608
ctt ggc aac atc tg Leu Gly Asn Ile Cy 150				656
ctg cat cgc aag ca Leu His Arg Lys Hi 165	c tgg gag cac cac s Trp Glu His Hi: 170	c aac cat act s Asn His Thr 175	Gly Glu Val Gly	704
aaa gac cct gac tt Lys Asp Pro Asp Ph 180	c cac aag gga aa e His Lys Gly Ası 185	t ccc ggc ctt n Pro Gly Leu 190	gtc ccc tgg ttc Val Pro Trp Phe 195	752
gcc agc ttc atg to Ala Ser Phe Met Se 20	r Ser Tyr Met Sei	c ctg tgg cag r Leu Trp Gln 205	ttt gcc cgg ctg Phe Ala Arg Leu 210	800
gca tgg tgg gca gt Ala Trp Trp Ala Va 215	g gtg atg caa atg 1 Val Met Gln Mei 220	t Leu Gly Ala	ccc atg gca aat Pro Met Ala Asn 225	848

												_ ~ _					
l	ctc _eu	cta Leu	gtc Val 230	ttc Phe	atg Met	gct Ala	gca Ala	acc	isch cca Pro	atc	ttq	tca	gca	ttc Phe	cgc Arg	ctc Leu	896
	ttc Phe	tac Tyr 245	ttc Phe	ggc Gly	act Thr	tac Tyr	ctg Leu 250	cca Pro	cac His	aag Lys	cct Pro	gag Glu 255	cca Pro	ggc Gly	cct Pro	gca Ala	944
-		ggc Gly	tct Ser	cag Gln	gtg Val	atg Met 265	gcc Ala	tgg Trp	ttc Phe	agg Arg	gcc Ala 270	aag Lys	aca Thr	agt Ser	gag Glu	gca Ala 275	992
		gat Asp			agt Ser 280	ttc Phe	ctg Leu	aca Thr	tgc Cys	tac Tyr 285	cac His	ttt Phe	gac Asp	ctg Leu	cac His 290	tgg Trp	1040
(gag Slu	cac His	cac His	agg Arg 295	tgg Trp	ccc Pro	ttt Phe	gcc Ala	ccc Pro 300	tgg Trp	tgg Trp	cag Gln	ctg Leu	CCC Pro 305	cac His	tgc Cys	1088
		cgc Arg		tcc Ser	ggg Gly	cgt Arg	ggc Gly	ctg Leu 315	gtg Val	cct Pro	gcc Ala	ttg Leu	gca Ala 320	tga		,	1130
•	cctg	gtc	cct	ccgct	tggt	ga co	ccag	cgtc1	t gca	acaa	gagt	gtca	atgci	tac	agggt	tgctgc	1190
ġ	ggco	agt	ggc a	agcgo	cagt	gc a	ctct	cagc	c tg	tatg	gggc	tac	cgct	gtg	ccact	tgagca	1250
•	tgg	gcat	tgc (cact	gagca	ac to	gggc	gtgc	t ac	tgag	caat	ggg	cgtg	cta	ctga	gcaatg	1310
ġ	ggcg	gtgci	tac 1	tgaca	aatg	gg c	gtgc	tact	9 9 9	gtct	ggca	gtg	gcta	gga '	tgga	gtttga	1370
1	tgca	attca	agt a	agcg	gtgg	cc a	acgt	catg	t gg:	atgg [.]	tgga	agt	gctg	agg (ggtt	taggca	1430
ģ	gccg	gcat	ttt	gaga	gggct	ta ag	gtta	taaa	t cg	catg	ctgc	tca	tgcg	cac	atat	ctgcac	1490
ā	acaç	gccag	9 9 9 8	aaat	ccct	tc ga	agag [.]	tgati	t at	ggga	cact	tgt	attg	gtt	tcgt	gctatt	1550
Ç	gttt	tati	tca g	gcage	cagta	ac t	tagt	gagg	g tg	agag	cagg	gtg	gtga	gag	tgga	gtgagt	1610
ç	gagt	tatga	aac (ctggt	tcag	cg a	ggtg	aaca	g cc	tgta	atga	atg	actc	tgt	ct		1662

<210> 4

<211> 320

<212> PRT

<213> Haematococcus pluvialis

<400> 4

Met His Val Ala Ser Ala Leu Met Val Glu Gln Lys Gly Ser Glu Ala 10 15

Ala Ala Ser Ser Pro Asp Val Leu Arg Ala Trp Ala Thr Gln Tyr His $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$

Met Pro Ser Glu Ser Ser Asp Ala Ala Arg Pro Ala Leu Lys His Ala 35 40 45

Tyr Lys Pro Pro Ala Ser Asp Ala Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Thr

55

Ile Ile Gly Thr Trp Thr Ala Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile 65 70 75 80 Arg Leu Pro Thr Ser Met Asp Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Glu 85 90 95 Ala Thr Ala Gln Leu Leu Gly Gly Ser Ser Ser Leu Leu His Ile Ala 100 105 110 Ala Val Phe Ile Val Leu Glu Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr 115 120 125 Thr His Asp Ala Met His Gly Thr Ile Ala Leu Arg His Arg Gln Leu 130 140 Asn Asp Leu Leu Gly Asn Ile Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp 145 150 155 160 Tyr Ser Met Leu His Arg Lys His Trp Glu His His Asn His Thr Gly
165 170 175 Glu Val Gly Lys Asp Pro Asp Phe His Lys Gly Asn Pro Gly Leu Val 180 185 190 Pro Trp Phe Ala Ser Phe Met Ser Ser Tyr Met Ser Leu Trp Gln Phe 195 200 205 Ala Arg Leu Ala Trp Trp Ala Val Val Met Gln Met Leu Gly Ala Pro 210 220 Met Ala Asn Leu Leu Val Phe Met Ala Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala 225 230 235 240 Phe Arg Leu Phe Tyr Phe Gly Thr Tyr Leu Pro His Lys Pro Glu Pro 245 250 255 Gly Pro Ala Ala Gly Ser Gln Val Met Ala Trp Phe Arg Ala Lys Thr 260 265 270 Ser Glu Ala Ser Asp Val Met Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp 275 280 285 Leu His Trp Glu His His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Gln Leu 290 295 300 Pro His Cys Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala Leu Ala 305 310 315 320 <210>

Fischfutter.ST25.txt

<211> 729

\211>	129														
<212>	DNA														
<213>	Agro	Agrobacterium aurantiacum													
<220>															
<221>	CDS														
<222>	(1).	. (72	9)												
<223>															
<400>	_			•											
	gc gca er Ala														48
1			5					10					15		
atc gr	tc tcg al Ser	ggc Gly	ggc Gly	atc Ile	atc Ile	gcc Ala	gct Ala	tgg Trp	ctg Leu	gcc Ala	ctg Leu	cat His	gtg Val	cat His	96
		20					25					30			
gcg ct	tg tgg eu Trp	ttt	ctg	gac	gca Ala	gcg	gcg	cat	CCC	atc	ctg	gcg	atc	gca Ala	144
	35			7.5	71.4	40	7,4	5	,,,		45	۸۰۵.		7.4	
aat ti	tc ctg he Leu	ggg	ctg	acc	tgg	ctg	tcg	gtc	gga	ttg	ttc	atc	atc	gcg	192
50	0	Giy	Leu	****	55	Leu	361	Vai	ч	60	FILE	TIE	Tie	AIA	
cat ga	ac gcg	atg	cac	999	tcg	gtg	gtg	ccg	999	cgt	ccg	cgc	gcc	aat	240
65 AS	sp Ălā	MEL	піэ	70	Set.	Vai	Vai	PIO	75	Arg	Pro	Arg	Ald	80	
aca a	cg atg	9gc	cag	ctt	gtç	ctg	tgg	ctg	tat	gcc	gga	ttt	tcg	tgg	288
AIA A	la Met	ч	85	Leu	vai	Leu	ιτρ	90	Tyr	Ald	GIY	Pne	95	ırp	
cgc aa	ag atg	atc	gtç	aag	cac	atg	gçc	cat	cac	cgc	cat	gçc	gga	acc	336
Arg Ly	ys Met	100	vaı	Lys	нтѕ	мет	105	HTS	нтѕ	Arg	HIS	110	GIY	Thr	
gac ga	ac gac	ccc	gat	ttc	gac	cạt	ggc	ggc	ccg	gtc	cgc	tgg	tac	gcc	384
ASP AS	sp Asp 115	Pro	Asp	Phe	Asp	H1S 120	Gly	Gly	Pro	Val	Arg 125	Trp	Туг	Ala	
cgc t	tc atc	ggc	acc	tat	ttc	ggc	tgg	cgc	gag	999	ctg	ctg	ctg	ccc	432
Arg P	ne Ile 30	Gly	Thr	Tyr	Phe 135	Ğly	Trp	Arg	Glü	Gly 140	Leu	Leu	Leu	Pro	
gtc at	tc gtg	acg	qtc	tat	aca	ctq	atc	ctt	qqq	gat	cqc	tgg	atq	tac	480
Val I1 145	le val	Thr	٧́a٦	Tyr 150	Ă٦ã	Leŭ	Ile	Leu	61y 155	Āsp	Arg	Trp	Met	Tyr 160	
ata at	tc ttc	taa	cca	cta	cca	tca	atc	cta	aca	tca	atc	caa	cta	ttc	528
val va	al Phe	Trp	Pro 165	Leu	Pro	Ser	Ile	Leu 170	ăīā	ser	Ile	Gl'n	Leu 175	Phe	
ata +1	tc ggc	acc		cta	cca	cac	cac		aac	cac	aac	aca	_	cca	576
val P	ne Gly	Thr 180	Trp	Leu	Pro	His	Arg 185	Pro	์ ธีโ	His	Asp	Ala 190	Phe	Pro	3,0
		100					*O)					13U			

gac cgc cac aat gcg cgg tcg tcg cgg atc agc gac ccc gtg tcg ctg Asp Arg His Asn Ala Arg Ser Ser Arg Ile Ser Asp Pro Val Ser Leu 200 205	624
ctg acc tgc ttt cac ttt ggc ggt tat cat cac gaa cac cac ctg cac Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His 210 215	672
ccg acg gtg ccg tgg tgg cgc ctg ccc agc acc cgc acc aag ggg gac Pro Thr Val Pro Trp Trp Arg Leu Pro Ser Thr Arg Thr Lys Gly Asp 230 235 240	720
acc gca tga Thr Ala	729
<210> 6	
<211> 242	
<212> PRT	
<213> Agrobacterium aurantiacum	
<400> 6	
Met Ser Ala His Ala Leu Pro Lys Ala Asp Leu Thr Ala Thr Ser Leu 1 10 15	
Ile Val Ser Gly Gly Ile Ile Ala Ala Trp Leu Ala Leu His Val His 20 25 30	
Ala Leu Trp Phe Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Ile Leu Ala Ile Ala 35 40 45	
Asn Phe Leu Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala	
50 55	
His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn 65 70 75 80	
To a second seco	
Ala Ala Met Gly Gln Leu Val Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp 85 90 95	
and the state of t	
Arg Lys Met Ile Val Lys His Met Ala His His Arg His Ala Gly Thr 100 105 110	
Asp Asp Asp Pro Asp Phe Asp His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Ala 115 120 125	
Arg Phe Ile Gly Thr Tyr Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Leu Pro 130 135 140	
Val Ile Val Thr Val Tyr Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr	
145 150 155 160	

Fischfutter.ST25.txt

val	val	Phe	Trp	Pro 165	Leu	Pro	ser	Ile	Leu 170	Ala	Ser	Ile	Gln	Leu 175	Phe	
val	Phe	G ly	Thr 180	Тгр	Leu	Pro	ніѕ	Arg 185	Pro	Gly	нis	Asp	А]а 190	Phe	Pro	
Asp	Arg	ніs 195	Asn	Ala	Arg	Ser	Ser 200	Arg	Ile	Ser	Asp	Pro 205	val	Ser	Leu	
Leu	Thr 210	Cys	Phe	His	Phe	G]y 215	Gly	Туг	His	ніѕ	G1u 220	His	His	Leu	His	
Pro 225	Thr	val	Pro	Trp	Trp 230	Arg	Leu	Pro	Ser	Thr 235	Arg	Thr	Lys	Gly	Asp 240	
Thr	Ala															
<210)> 7	7														
<21	<u>ا</u> حا	1631														
<21	2> [ONA														
<21	3> /	Alcal	lige	nes s	sp.											
<220)>															
<223	ا ا	DS														
<22	2> ((99)	. (82	27)												
<22	3>															
<400 ctg			gcc	cggt	gg co	caato	ggtc	g caa	accg	gcag	gac	tggaa	aca (ggac	ggcggg	60
ccg	gtcta	agg (tgt	cgcc	ct ac	gcag	gcago	g agt	tttc	gg a1 Me 1	tg to	cc go er G	ga co ly Ai	gg aa rg Ly 5	ag cct ys Pro	116
ggc Gly	aca Thr	act Thr	ggc Gly 10	gac Asp	acg Thr	atc Ile	gtc Val	aat Asn 15	ctc Leu	ggt Gly	ctg Leu	acc Thr	gcc Ala 20	gcg Ala	atc Ile	164
					gtc Val											212
gcg Ala	gcc Ala 40	gcg Ala	cat His	ccg Pro	ctg Leu	ctt Leu 45	gcc Ala	gtg Val	ctg Leu	tgc Cys	ctg Leu 50	gct Ala	ggg Gly	ctg Leu	acc Thr	260
tgg Trp 55	ctg Leu	tcġ Ser	gtc Val	999 Gly	ctg Leu 60	ttc Phe	atc Ile	atc Ile	gcg Ala	cat His 65	gac Asp	gca Ala	atg Met	cac His	ggg Gly 70	308

								Fi	schi	Futte	er.ST	Γ25.1	txt	~~~	C33	cta	356
S	cc er	gtg val	gtg Val	Pro	999 Gly 75	Arg	Pro	Arg	Ala	Asn 80	Ala	Ala	Ile	Gly	caa Gln 85	Leu	330
g A	cg la	ctg Leu	tgg Trp	ctc Leu 90	tat Tyr	gcg Ala	ggg Gly	ttc Phe	tcg Ser 95	tgg Trp	ccc Pro	aag Lys	ctg Leu	atc Ile 100	gcc Ala	aag Lys	404
Н	ac is	atg Met	acg Thr 105	cat His	cac His	cgg Arg	cac His	gcc Ala 110	ggc Gly	acc Thr	gac Asp	aac Asn	gat Asp 115	CCC Pro	gat Asp	ttc Phe	452
g G	gt ly	cac His 120	gga Gly	999 Gly	ccc Pro	gtg Val	cgc Arg 125	tgg Trp	tac Tyr	ggc Gly	agc Ser	ttc Phe 130	gtc Val	tcc Ser	acc Thr	tat Tyr	500
P	tc he 35	ggc Gly	tgg Trp	cga Arg	gag Glu	gga Gly 140	ctg Leu	ctg Leu	cta Leu	ccg Pro	gtg val 145	atc Ile	gtc Val	acc Thr	acc Thr	tat Tyr 150	548
g	cg la	ctg Leu	atc Ile	ctg Leu	ggc Gly 155	gat Asp	cgc Arg	tgg Trp	atg Met	tat Tyr 160	gtc val	atc Ile	ttc Phe	tgg Trp	ccg Pro 165	gtc Val	596
P	cg	gcc Ala	gtt Val	ctg Leu 170	gcg Ala	tcg Ser	atc Ile	cag Gln	att Ile 175	ttc Phe	gtc Val	ttc Phe	gga Gly	act Thr 180	tgg Trp	ctg Leu	644
P	cc	cac His	cgc Arg 185	Pro	gga Gly	cat His	gac Asp	gat Asp 190	ttt Phe	CCC Pro	gac Asp	cgg Arg	cac His 195	aac Asn	gcg Ala	agg Arg	692
t	cg	acc Thr 200	ĞÌy	atc Ile	ggc Gly	gac Asp	ccg Pro 205	ttg Leu	tca Ser	cta Leu	ctg Leu	acc Thr 210	Cys	ttc Phe	cat His	ttc Phe	740
Ğ	gc ily 15	ggc Gly	tat Tyr	cac His	cac His	gaa Glu 220	cat His	cac His	ctg Leu	cat His	ccg Pro 225	cat His	gtg Val	ccg Pro	tgg Trp	tgg Trp 230	788
A	gc rg	ctg Leu	cct Pro	cgt Arg	aca Thr 235	cgc Arg	aag Lys	acc Thr	gga Gly	ggc Gly 240	cgc Arg	gca Ala	tga	cgc	aatt	cct	837
c	at	tgtc	gtg	gcga	cagt	cc t	cgtg	atgg	a gc	tgac	cgcc	tat	tccg	tcc	accg	ctggat	897
t	at	gcac	ggc	cccc	tagg	ct g	gggc	tggc	a ca	agtc	ccat	cac	gaag	agc	acga	ccacgc	957
ç	jtt	ggag	aag	aacg	acct	ct a	cggc	gtcg	t ct	tcgc	ggtg	ctg	gcga	cga	tcct	cttcac	1017
C	gt	gggc	gcc	tatt	ggtg	gc c	ggtg	ctgt	g gt	ggat	cgcc	ctg	ggca	tga	cggt	ctatgg	
																gtatat	
																ggtcga	
																gctgaa	
																atctct	
																ccaacg	
																tggacc	
																cgccgc	
ć	act	ggct	gga	ccgc	ctga	ag c	cgat	cagg	c gt	ggcg	actg	gcc	.cgat	.cag	yagg	tgcggt	. 133/

1617

1631

Fischfutter.ST25.txt tcccagacca ttcgcgaagg ctccgggccg gatatggctc gatcgacggg cgggggctga tgcgtgcggt gacc

<210> 8

<211> 242

<212> PRT

<213> Alcaligenes sp.

<400> 8

Met Ser Gly Arg Lys Pro Gly Thr Thr Gly Asp Thr Ile Val Asn Leu
10 15

Gly Leu Thr Ala Ala Ile Leu Leu Cys Trp Leu Val Leu His Ala Phe 20 25 30

Thr Leu Trp Leu Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Leu Leu Ala Val Leu 35 40 45

Cys Leu Ala Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala 50 60

His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn 65 70 75 80

Ala Ala Ile Gly Gln Leu Ala Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp 85 90 95

Pro Lys Leu Ile Ala Lys His Met Thr His His Arg His Ala Gly Thr 100 105 110

Asp Asn Asp Pro Asp Phe Gly His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Gly 125

Ser Phe Val Ser Thr Tyr Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Pro 130 135 140

Val Ile Val Thr Thr Tyr Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr 145 150 155 160

Val Ile Phe Trp Pro Val Pro Ala Val Leu Ala Ser Ile Gln Ile Phe 165 170 175

Val Phe Gly Thr Trp Leu Pro His Arg Pro Gly His Asp Asp Phe Pro 180 185

Asp Arg His Asn Ala Arg Ser Thr Gly Ile Gly Asp Pro Leu Ser Leu 195 200 205

Fischfutter.ST25.txt

Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His 210 215 220

Pro His Val Pro Trp Trp Arg Leu Pro Arg Thr Arg Lys Thr Gly Gly 235 240

Arg Ala

<210> 9

<211> 729

<212> DNA

<213> Paracoccus marcusii

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(729)

<223>

<400)> 9)															_
atg Met 1	agc Ser	gca Ala	cat His	gcc Ala 5	ctg Leu	CCC Pro	aag Lys	gca Ala	gat Asp 10	ctg Leu	acc Thr	gcc Ala	aca Thr	agc ser 15	ctg Leu	4	8
atc Ile	gtc Val	tcg Ser	ggc Gly 20	ggc Gly	atc Ile	atc Ile	gcc Ala	gca Ala 25	tgg Trp	ctg Leu	gcc Ala	ctg Leu	cat His 30	gtg Val	cat His	9	6
gcg Ala	ctg Leu	tgg Trp 35	ttt Phe	ctg Leu	gac Asp	gcg Ala	gcg Ala 40	gcc Ala	cat His	ccc Pro	atc Ile	ctg Leu 45	gcg Ala	gtc val	gcg Ala	14	4
aat Asn	ttc Phe 50	ctg Leu	ggg Gly	ctg Leu	acc Thr	tgg Trp 55	ctg Leu	tcg ser	gtc val	gga Gly	ttg Leu 60	ttc Phe	atc Ile	atc Ile	gcg Ala	19	2
cat His 65	gac Asp	gcg Ala	atg Met	cac His	ggg Gly 70	tcg Ser	gtc val	gtg Val	ccg Pro	ggg Gly 75	cgt Arg	ccg Pro	cgc Arg	gcc Ala	aat Asn 80	24	Ю
gcg Ala	gcg Ala	atg Met	ggc Gly	cag Gln 85	ctt Leu	gtc Val	ctg Leu	tgg Trp	ctg Leu 90	tat Tyr	gcc Ala	gga Gly	ttt Phe	tcg Ser 95	tgg Trp	28	18
cgc Arg	aag Lys	atg Met	atc Ile 100	gtc Val	aag Lys	cac His	atg Met	gcc Ala 105	cat His	cac His	cgc Arg	cat His	gcc Ala 110	gga Gly	acc Thr	33	36
gac Asp	gac Asp	gac Asp 115	cca Pro	gat Asp	ttc Phe	gac Asp	cat His 120	ggc Gly	ggc Gly	ccg Pro	gtc Val	cgc Arg 125	tgg Trp		gcc Ala	38	34
cgc Arg	ttc Phe	atc Ile	ggc G1y	acc Thr	tat Tyr	ttc Phe	ggc Gly	tgg Trp	cgc Arg	gag Glu	ggg Gly	ctg Leu	ctg Leu	ctg Leu	ccc Pro	43	32

							Fischfutter.ST25.txt									
	130					135	.35 140									
gtc Val 145	atc Ile	gtg Val	acg Thr	gtc Val	tat Tyr 150	gcg Ala	ctg Leu	atc Ile	ctg Leu	999 Gly 155	gat Asp	cgc Arg	tgg Trp	atg Met	tac Tyr 160	480
gtg Val	gtc val	ttc Phe	tgg Trp	ccg Pro 165	ttg Leu	ccg Pro	tcg Ser	atc Ile	ctg Leu 170	gcg Ala	tcg Ser	atc Ile	cag Gln	ctg Leu 175	ttc Phe	528
gtg Val	ttc Phe	ggc Gly	act Thr 180	tgg Trp	ctg Leu	ccg Pro	cac His	cgc Arg 185	ccc Pro	ggc Gly	cac His	gac Asp	gcg Ala 190	ttc Phe	ccg Pro	576
gac Asp	cgc Arg	cat His 195	aat Asn	gcg Ala	cgg Arg	tcg Ser	tcg Ser 200	cgg Arg	atc Ile	agc Ser	gac Asp	cct Pro 205	gtg val	tcg Ser	ctg Leu	624
ctg Leu	acc Thr 210	tgc Cys	ttt Phe	cat His	ttt Phe	ggc Gly 215	ggt Gly	tat Tyr	cat His	cac His	gaa G1u 220	cac His	cac His	ctg Leu	cac His	672
ccg Pro 225	acg Thr	gtg Val	ccg Pro	tgg Trp	tgg Trp 230	cgc Arg	ctg Leu	CCC Pro	agc ser	acc Thr 235	cgc Arg	acc Thr	aag Lys	ggg Gly	gac Asp 240	720
	gca Ala	tga														729

<210> 10

<211> 242

<212> PRT

<213> Paracoccus marcusii

<400> 10

Met Ser Ala His Ala Leu Pro Lys Ala Asp Leu Thr Ala Thr Ser Leu 1 10 15

Ile Val Ser Gly Gly Ile Ile Ala Ala Trp Leu Ala Leu His Val His 20 25 30

Ala Leu Trp Phe Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Ile Leu Ala Val Ala 35 40 45

Asn Phe Leu Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala 50 60

His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asm 65 70 75 80

Ala Ala Met Gly Gln Leu Val Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp 85 90 95

Arg Lys Met Ile Val Lys His Met Ala His His Arg His Ala Gly Thr

Fischfutter.ST25.txt

100

Asp Asp Asp Pro Asp Phe Asp His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Ala 115 120 125

Arg Phe Ile Gly Thr Tyr Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Leu Pro 130 135 140

Val Ile Val Thr Val Tyr Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr 145 150 160

Val Val Phe Trp Pro Leu Pro Ser Ile Leu Ala Ser Ile Gln Leu Phe 165 170 175

Val Phe Gly Thr Trp Leu Pro His Arg Pro Gly His Asp Ala Phe Pro 180 185

Asp Arg His Asn Ala Arg Ser Ser Arg Ile Ser Asp Pro Val Ser Leu 195 200 205

Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His 210 220

Pro Thr Val Pro Trp Trp Arg Leu Pro Ser Thr Arg Thr Lys Gly Asp 235 240

Thr Ala

<210> 11

<211> 1629

<212> DNA

<213> Synechococcus sp.

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1629)

<223>

gtc tgt gca gcc tat ttg ctc caa cgg ggc ttg ggg gtg acg tta cta Val Cys Ala Ala Tyr Leu Leu Gln Arg Gly Leu Gly Val Thr Leu Leu 20 25 30

							F	isch	futt	er.S	T25.	txt				
gaa Glu	aag Lys	cgg Arg 35	gaa Glu	gta Val	cca Pro	ggg Gly	aga	aca	acc	acc	aca	naa	gct Ala	ctc Leu	atg Met	144
ccg Pro	gag Glu 50	cta Leu	tcc Ser	CCC Pro	cag Gln	ttt Phe 55	cgc Arg	ttt Phe	aac Asn	cgc Arg	tgt Cys 60	gcc Ala	att Ile	gac Asp	cac His	192
gaa Glu 65	ttt Phe	atc Ile	ttt Phe	ctg Leu	ggg Gly 70	ccg Pro	gtg Val	ttg Leu	cag Gln	gag Glu 75	cta Leu	aat Asn	tta Leu	gcc Ala	cag Gln 80	240
tat Tyr	ggt	ttg Leu	gaa Glu	tat Tyr 85	tta Leu	ttt Phe	tgt Cys	gac Asp	ccc Pro 90	agt Ser	gtt Val	ttt Phe	tgt Cys	ccg Pro 95	ggg Gly	288
ctg Leu	gat Asp	ggc Gly	caa Gln 100	gct Ala	ttt Phe	atg Met	agc Ser	tac Tyr 105	cgt Arg	tcc ser	cta Leu	gaa Glu	aaa Lys 110	acc Thr	tgt Cys	336
gcc Ala	cac His	att Ile 115	gcc Ala	acc Thr	tat Tyr	agc Ser	ccc Pro 120	cga Arg	gat Asp	gcg Ala	gaa Glu	aaa Lys 125	tat Tyr	cgg Arg	caa Gln	384
ttt Phe	gtc Val 130	aat Asn	tat Tyr	tgg Trp	acg Thr	gat Asp 135	ttg Leu	ctc Leu	aac Asn	gct Ala	gtc Val 140	cag Gln	cct Pro	gct Ala	ttt Phe	432
aat Asn 145	gct Ala	ccg Pro	ccc Pro	cag Gln	gct Ala 150	tta Leu	cta Leu	gat Asp	tta Leu	gcc Ala 155	ctg Leu	aac Asn	tat Tyr	ggt Gly	tgg Trp 160	480
gaa Glu	aac Asn	tta Leu	aaa Lys	tcc Ser 165	gtg Val	ctg Leu	gcg Ala	atc Ile	gcc Ala 170	ggg Gly	tcg Ser	aaa Lys	acc Thr	aag Lys 175	Ala	528
ttg Leu	gat Asp	ttt Phe	atc Ile 180	cgc Arg	act Thr	atg Met	atc Ile	ggc Gly 185	tcc Ser	ccg Pro	gaa Glu	gat Asp	gtg Val 190	ctc Leu	aat Asn	576
gaa Glu	tgg Trp	ttc Phe 195	gac Asp	agc Ser	gaa Glu	cgg Arg	gtt Val 200	aaa Lys	gct Ala	cct Pro	tta Leu	gct Ala 205	aga Arg	cta Leu	tgt Cys	624
tcg Ser	gaa Glu 210	att Ile	ggc Gly	gct Ala	CCC Pro	cca Pro 215	tcc Ser	caa Gln	aag Lys	ggt Gly	agt Ser 220	agc Ser	tcc Ser	ggc Gly	atg Met	672
atg Met 225	atg Met	gtg Val	gcc Ala	atg Met	cgg Arg 230	cat His	ttg Leu	gag Glu	gga Gly	att Ile 235	gcc Ala	aga Arg	cca Pro	aaa Lys	gga Gly 240	720
ggc Gly	act Thr	gga Gly	gcc Ala	ctc Leu 245	aca Thr	gaa Glu	gcc Ala	ttg Leu	gtg Val 250	aag Lys	tta Leu	gtg Val	caa Gln	gcc Ala 255	caa Gln	768
999 G1y	gga Gly	aaa Lys	atc Ile 260	ctc Leu	act Thr	gac Asp	caa Gln	acc Thr 265	gtc Val	aaa Lys	cgg Arg	gta Val	ttg Leu 270	gtg Val	gaa Glu	816
aac Asn	aac Asn	cag G1n 275	gcg Ala	atc Ile	ggg Gly	gtg Val	gag Glu 280	gta Val	gct Ala	aac Asn	gga Gly	gaa Glu 285	cag Gln	tac Tyr	cgg Arg	864
gcc Ala	aaa Lys 290	aaa Lys	ggc Gly	gtg Val	att Ile	tct ser 295	aac Asn	atc Ile	gat Asp	gcc Ala	cgc Arg 300	cgt Arg	tta Leu	ttt Phe	ttg Leu	912

caa Gln 305	ttg Leu	gtg Val	gaa Glu	ccg Pro	999 Gly 310	gcc Ala	cta	ischi gcc Ala	aaq	qtq	aat	caa	aac Asn	cta Leu	999 Gly 320	960
gaa Glu	cga Arg	ctg Leu	gaa Glu	cgg Arg 325	cgc Arg	act Thr	gtg Val	aac Asn	aat Asn 330	aac Asn	gaa Glu	gcc Ala	att Ile	tta Leu 335	aaa Lys	1008
atc Ile	gat Asp	tgt Cys	gcc Ala 340	ctc Leu	tcc Ser	ggt Gly	tta Leu	ccc Pro 345	cac His	ttc Phe	act Thr	gcc Ala	atg Met 350	gcc Ala	ggg Gly	1056
ccg Pro	gag Glu	gat Asp 355	cta Leu	acg Thr	gga Gly	act Thr	att Ile 360	ttg Leu	att Ile	gcc Ala	gac Asp	tcg Ser 365	gta Val	cgc Arg	cat His	1104
gtc val	gag Glu 370	gaa Glu	gcc Ala	cac His	gcc Ala	ctc Leu 375	att Ile	gcc Ala	ttg Leu	ggg Gly	caa Gln 380	att Ile	ccc Pro	gat Asp	gct Ala	1152
aat Asn 385	ccg Pro	tct Ser	tta Leu	tat Tyr	ttg Leu 390	gat Asp	att Ile	ccc Pro	act Thr	gta Val 395	ttg Leu	gac Asp	ccc Pro	acc Thr	atg Met 400	1200
gcc Ala	CCC Pro	cct Pro	ggg Gly	cag Gln 405	cac His	acc Thr	ctc Leu	tgg Trp	atc Ile 410	gaa Glu	ttt Phe	ttt Phe	gcc Ala	ccc Pro 415	tac Tyr	1248
cgc Arg	atc Ile	gcc Ala	999 Gly 420	ttg Leu	gaa Glu	ggg Gly	aca Thr	ggg Gly 425	tta Leu	atg Met	ggc Gly	aca Thr	ggt Gly 430	tgg Trp	acc Thr	1296
gat Asp	gag Glu	tta Leu 435	aag Lys	gaa Glu	aaa Lys	gtg Val	gcg Ala 440	gat Asp	cgg Arg	gtg Val	att Ile	gat Asp 445	aaa Lys	tta Leu	acg Thr	1344
				aac Asn												1392
agt Ser 465	Pr _O	gcc Ala	gaa Glu	ctg Leu	gcc Ala 470	caa Gln	cgg Arg	ctg Leu	gga Gly	agt Ser 475	tac Tyr	aac Asn	ggc Gly	aat Asn	gtc Val 480	1440
tat Tyr	cat His	ctg Leu	gat Asp	atg Met 485	agt Ser	ttg Leu	gac Asp	caa Gln	atg Met 490	atg Met	ttc Phe	ctc Leu	cgg Arg	cct Pro 495	cta Leu	1488
ccg Pro	gaa Glu	att Ile	gcc Ala 500	aac Asn	tac Tyr	caa Gln	acc Thr	ccc Pro 505	atc Ile	aaa Lys	aat Asn	ctt Leu	tac Tyr 510	tta Leu	aca Thr	1536
999 G1y	gcg Ala	ggt Gly 515	acc Thr	cat His	ccc Pro	ggt Gly	ggc Gly 520	tcc Ser	ata Ile	tca Ser	ggt Gly	atg Met 525	CCC Pro	ggt Gly	aga Arg	1584
aat Asn	tgc Cys 530	gct Ala	cgg Arg	gtc val	ttt Phe	tta Leu 535	aaa Lys	caa Gln	caa Gln	cgt Arg	cgt Arg 540	Phe	tgg Trp	taa		1629

<210> 12

<211> 542

<212> PRT

<213> Synechococcus sp.

Fischfutter.ST25.txt

<400> 12 Met Ile Thr Thr Asp Val Val Ile Ile Gly Ala Gly His Asn Gly Leu $10 ext{1}$ 10 15 Val Cys Ala Ala Tyr Leu Leu Gln Arg Gly Leu Gly Val Thr Leu Leu 20 25 30 Glu Lys Arg Glu Val Pro Gly Gly Ala Ala Thr Thr Glu Ala Leu Met 35 40 Pro Glu Leu Ser Pro Gln Phe Arg Phe Asn Arg Cys Ala Ile Asp His 50 55 60 Glu Phe Ile Phe Leu Gly Pro Val Leu Gln Glu Leu Asn Leu Ala Gln 65 70 75 80 Tyr Gly Leu Glu Tyr Leu Phe Cys Asp Pro Ser Val Phe Cys Pro Gly 85 90 95 Leu Asp Gly Gln Ala Phe Met Ser Tyr Arg Ser Leu Glu Lys Thr Cys
100 105 Ala His Ile Ala Thr Tyr Ser Pro Arg Asp Ala Glu Lys Tyr Arg Gln 115 120 125 Phe Val Asn Tyr Trp Thr Asp Leu Leu Asn Ala Val Gln Pro Ala Phe 130 140 Asn Ala Pro Pro Gln Ala Leu Leu Asp Leu Ala Leu Asn Tyr Gly Trp 145 150 155 160 Glu Asn Leu Lys Ser Val Leu Ala Ile Ala Gly Ser Lys Thr Lys Ala 165 170 175 Leu Asp Phe Ile Arg Thr Met Ile Gly Ser Pro Glu Asp Val Leu Asn 180 185 190 Glu Trp Phe Asp Ser Glu Arg Val Lys Ala Pro Leu Ala Arg Leu Cys 195 200 205 Ser Glu Ile Gly Ala Pro Pro Ser Gln Lys Gly Ser Ser Ser Gly Met 210 225 220 Met Met Val Ala Met Arg His Leu Glu Gly Ile Ala Arg Pro Lys Gly 225 230 235 Gly Thr Gly Ala Leu Thr Glu Ala Leu Val Lys Leu Val Gln Ala Gln 245 250 255

Fischfutter.ST25.txt

Gly Gly Lys Ile Leu Thr Asp Gln Thr Val Lys Arg Val Leu Val Glu 260 265 270 Asn Asn Gln Ala Ile Gly Val Glu Val Ala Asn Gly Glu Gln Tyr Arg 275 280 285 Ala Lys Lys Gly Val Ile Ser Asn Ile Asp Ala Arg Arg Leu Phe Leu 290 295 300 Gln Leu Val Glu Pro Gly Ala Leu Ala Lys Val Asn Gln Asn Leu Gly 305 310 320 Glu Arg Leu Glu Arg Arg Thr Val Asn Asn Asn Glu Ala Ile Leu Lys 325 330 335 Ile Asp Cys Ala Leu Ser Gly Leu Pro His Phe Thr Ala Met Ala Gly 340 345 Pro Glu Asp Leu Thr Gly Thr Ile Leu Ile Ala Asp Ser Val Arg His 355 360 365 Val Glu Glu Ala His Ala Leu Ile Ala Leu Gly Gln Ile Pro Asp Ala 370 380 Asn Pro Ser Leu Tyr Leu Asp Ile Pro Thr Val Leu Asp Pro Thr Met 385 390 395 Ala Pro Pro Gly Gln His Thr Leu Trp Ile Glu Phe Phe Ala Pro Tyr 405 410 415 Arg Ile Ala Gly Leu Glu Gly Thr Gly Leu Met Gly Thr Gly Trp Thr 420 425 430 Asp Glu Leu Lys Glu Lys Val Ala Asp Arg Val Ile Asp Lys Leu Thr 435 440 445 Asp Tyr Ala Pro Asn Leu Lys Ser Leu Ile Ile Gly Arg Arg Val Glu 450 460 Ser Pro Ala Glu Leu Ala Gln Arg Leu Gly Ser Tyr Asn Gly Asn Val 465 470 475 480 Tyr His Leu Asp Met Ser Leu Asp Gln Met Met Phe Leu Arg Pro Leu 485 490 495 Pro Glu Ile Ala Asn Tyr Gln Thr Pro Ile Lys Asn Leu Tyr Leu Thr 500 505 510 Gly Ala Gly Thr His Pro Gly Gly Ser Ile Ser Gly Met Pro Gly Arg 515 520 525

Fischfutter.ST25.txt

Asn	Cys	Ala	Arq	٧a٦	Phe	Leu	Lys	Gln	Gln	Arg	Arg	Phe	Trp
	530		_			535				_	540		

<210> 13	
<211> 776	
<212> DNA	
<213> Bradyrhizobium sp.	
<220>	
<221> CDS	
<222> (1)(774)	
<223>	
<pre><400> 13 atg cat gca gca acc gcc aag gct act gag ttc ggg gcc tct cgg cgc Met His Ala Ala Thr Ala Lys Ala Thr Glu Phe Gly Ala Ser Arg Arg</pre>	48
1 5 10 10 15	
gac gat gcg agg cag cgc cgc gtc ggt ctc acg ctg gcc gcg gtc atc Asp Asp Ala Arg Gln Arg Arg Val Gly Leu Thr Leu Ala Ala Val Ile	96
20 25 25 30	
atc gcc gcc tgg ctg gtg ctg cat gtc ggt ctg atg ttc ttc tgg ccg Ile Ala Ala Trp Leu Val Leu His Val Gly Leu Met Phe Phe Trp Pro	144
35 40 45	
ctg acc ctt cac agc ctg ctg ccg gct ttg cct ctg gtg gtg ctg c	192
50 55 60	240
acc tgg ctc tat gta ggc ctg ttc atc atc gcg cat gac tgc atg cac Thr Trp Leu Tyr Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala His Asp Cys Met His	240
65 70 75 80	288
ggc tcg ctg gtg ccg ttc aag ccg cag gtc aac cgc cgt atc gga cag Gly Ser Leu Val Pro Phe Lys Pro Gln Val Asn Arg Arg Ile Gly Gln 85 90 95	200
ctc tgc ctg ttc ctc tat gcc ggg ttc tcc ttc gac gct ctc aat gtc	336
Leu Cys Leu Phe Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Phe Asp Ala Leu Asn Val 100 105	
gag cac cac aag cat cac cgc cat ccc ggc acg gcc gag gat ccc gat	384
Ğlü His His Lyš His His Arg His Pro Ğly Thr Ala Ğlü Asp Pro Asp 115 120 125	
ttc gac gag gtg ccg ccg cac ggc ttc tgg cac tgg ttc gcc agc ttt	432
Phe Asp Glu Val Pro Pro His Gly Phe Trp His Trp Phe Ala Ser Phe 130 135 140	
tto ctg cac tat tto ggo tgg aag cag gto gcg atc atc gca gcc gto	480
Phe Leu His Tyr Phe Gly Trp Lys Gln Val Ala Ile Ile Ala Ala Val 145 150 155 160	
tcg ctg gtt tat cag ctc gtc ttc gcc gtt ccc ttg cag aac atc ctg Ser Leu Val Tyr Gln Leu Val Phe Ala Val Pro Leu Gln Asn Ile Leu	528

				165			Ŀ.	ischi		er.s	Γ25.1	txt		175		
				165					170					175		576
ctg Leu	Phe	tgg Trp	gcg Ala 180	ctg Leu	Pro	ggg Gly	ctg Leu	ctg Leu 185	tcg Ser	gcg Ala	ctg Leu	cag Gln	ctg Leu 190	Phe	acc Thr	576
ttc Phe	ggc Gly	acc Thr 195	tat Tyr	ctg Leu	ccg Pro	cac His	aag Lys 200	ccg Pro	gcc Ala	acg Thr	cag Gln	ccc Pro 205	ttc Phe	gcc Ala	gat Asp	624
cgc Arg	cac His 210	aac Asn	gcg Ala	cgg Arg	acg Thr	agc Ser 215	gaa Glu	ttt Phe	CCC Pro	gcg Ala	tgg Trp 220	ctg Leu	tcg Ser	ctg Leu	ctg Leu	672
acc Thr 225	tgc Cys	ttc Phe	cac His	ttc Phe	ggc Gly 230	ttt Phe	cat His	cac His	gag Glu	cat His 235	cat His	ctg Leu	cat His	ccc Pro	gat Asp 240	720
gcg Ala	ccg Pro	tgg Trp	tgg Trp	cgg Arg 245	ctg Leu	ccg Pro	gag Glu	atc Ile	aag Lys 250	cgg Arg	cgg Arg	gcc Ala	ctg Leu	gaa Glu 255	agg Arg	768
	gac Asp	ta														776
<210		1.4														
<213		14 258														
<212		PRT.			•											
		171.														
	?~ ı	Rrady	/rhi:	zobiu	ım Sı	•										
<21	B> 1	Brady	/rhi:	zobiu	um st	o.										
<213		-	/rhi:	zobiu	um sp	o.										
<213)> :	14	/rhi;				Ala	Thr	Glu 10	Phe	Gly	Ala	Ser	Arg 15	Arg	
<213 <400 Met 1)> : His	14 Ala		Thr 5	Ala	Lys			10					15		
<213 <400 Met 1 Asp	D> : His Asp	14 Ala Ala	Ala	Thr 5	Ala Arg	Lys Arg	val	Gly 25	10 Leu	Thr	Leu	Ala	Ala 30	15 val	Ile	
<213 <400 Met 1 Asp)> : His Asp	14 Ala Ala Ala 35	Ala Arg 20	Thr 5 Gln Leu	Ala Arg Val	Lys Arg Leu	val His 40	Gly 25 val	10 Leu Gly	Thr	Leu Met	Ala Phe 45	Ala 30 Phe	15 Val	Ile Pro	
<400 Met 1 Asp Ile	His Asp Ala Thr	Ala Ala Ala 35 Leu	Ala Arg 20	Thr 5 Gln Leu Ser	Ala Arg Val	Lys Arg Leu Leu	val His 40 Pro	Gly 25 Val	Leu Gly Leu	Thr Leu Pro	Leu Met Leu 60	Ala Phe 45 Val	Ala 30 Phe Val	val Trp Leu	Ile Pro Gln	
<213 <400 Met 1 Asp Ile Leu Thr 65	His Asp Ala Thr 50	14 Ala Ala Ala S Leu Leu	Ala Arg 20 Trp	Thr 5 Gln Leu Ser	Ala Arg Val Leu Gly 70	Lys Arg Leu Leu 55	val His 40 Pro	Gly 25 Val Ala Ile	Leu Gly Leu Ile	Thr Leu Pro	Leu Met Leu 60	Ala Phe 45 Val	Ala 30 Phe Val	val Trp Leu Met	Ile Pro Gln His	
<400 Met 1 Asp Ile Leu Thr 65	His Asp Ala Thr 50 Trp	Ala Ala Ala 35 Leu Leu	Ala Arg 20 Trp His	Thr 5 Gln Leu Ser Val	Ala Arg Val Leu Gly 70	Lys Arg Leu Leu Lys	val His 40 Pro Phe	Gly 25 Val Ala Ile Gln	Leu Gly Leu Ile val	Thr Leu Pro Ala 75	Leu Met Leu 60 His	Ala Phe 45 Val Asp	Ala 30 Phe Val Cys	Trp Leu Met	Ile Pro Gln His 80	

Glu His His Lys His His Arg His Pro Gly Thr Ala Glu Asp Pro Asp

Fischfutter.ST25.txt 120 125

115

Phe Asp Glu Val Pro Pro His Gly Phe Trp His Trp Phe Ala Ser Phe 130 140

Phe Leu His Tyr Phe Gly Trp Lys Gln Val Ala Ile Ile Ala Ala Val 145 150 150 160

Ser Leu Val Tyr Gln Leu Val Phe Ala Val Pro Leu Gln Asn Ile Leu 165 170 175

Leu Phe Trp Ala Leu Pro Gly Leu Leu Ser Ala Leu Gln Leu Phe Thr 180 185 190

Phe Gly Thr Tyr Leu Pro His Lys Pro Ala Thr Gln Pro Phe Ala Asp 195 200 205

Arg His Asn Ala Arg Thr Ser Glu Phe Pro Ala Trp Leu Ser Leu Leu 210 225 220

Thr Cys Phe His Phe Gly Phe His His Glu His His Leu His Pro Asp 225 230 235 240

Ala Pro Trp Trp Arg Leu Pro Glu Ile Lys Arg Arg Ala Leu Glu Arg 245 250 255

Arg Asp

<210> 15

<211> 777

<212> DNA

<213> Nostoc sp.

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(777)

<223>

ttg tca tcg aca atc aga gat gat aaa aat att aat aag ggt ata ttt 96 Leu Ser Ser Thr Ile Arg Asp Asp Lys Asn Ile Asn Lys Gly Ile Phe 20 25 30

									_								
att Ile	gcc Ala	tgc Cys 35	ttt Phe	atc Ile	tta Leu	ttt Phe	tta	ischi tgg Trp	aca	att	aqt	tta	atc Ile	tta Leu	tta Leu	14	44
ctc Leu	tca ser 50	ata Ile	gat Asp	aca Thr	tcc Ser	ata Ile 55	att Ile	cat His	aag Lys	agc Ser	tta Leu 60	tta Leu	ggt Gly	ata Ile	gcc Ala	19	92
atg Met 65	ctt Leu	tgg Trp	cag Gln	acc Thr	ttc Phe 70	tta Leu	tat Tyr	aca Thr	ggt Gly	tta Leu 75	ttt Phe	att Ile	act Thr	gct Ala	cat His 80		40
gat Asp	gcc Ala	atg Met	cac His	ggc Gly 85	gta Val	gtt Val	tat Tyr	ccc Pro	aaa Lys 90	aat Asn	ccc Pro	aga Arg	ata Ile	aat Asn 95	aat Asn	28	88
ttt Phe	ata Ile	ggt Gly	aag Lys 100	ctc Leu	act Thr	cta Leu	atc Ile	ttg Leu 105	tat Tyr	gga Gly	cta Leu	ctc Leu	cct Pro 110	tat Tyr	aaa Lys	3:	36
gat Asp	tta Leu	ttg Leu 115	aaa Lys	aaa Lys	cat His	tgg Trp	tta Leu 120	His	cac His	gga Gly	cat His	cct Pro 125	ggt Gly	act Thr	gat Asp	38	84
tta Leu	gac Asp 130	cct Pro	gat Asp	tat Tyr	tac Tyr	aat Asn 135	ggt Gly	cat His	ccc Pro	caa Gln	aac Asn 140	ttc	ttt Phe	ctt Leu	tgg Trp	4	32
tat Tyr 145	cta Leu	cat His	ttt Phe	atg Met	aag Lys 150	tct ser	tat Tyr	tgg Trp	cga Arg	tgg Trp 155	acg Thr	caa Gln	att Ile	ttc Phe	gga Gly 160	4	80
														cca Pro 175		5	28
														tca Ser		5	76
														gaa Glu		67	24
ggt Gly	tat Tyr 210	act Thr	aac Asn	ccc Pro	cat His	tgt Cys 215	gcg Ala	cgc Arg	agt Ser	atc Ile	cca Pro 220	tta Leu	cct Pro	ctt Leu	ttt Phe	6	72
tgg Trp 225	tct Ser	ttt Phe	gtt val	act Thr	tgt Cys 230	tat Tyr	cac His	ttc Phe	ggc Gly	tac Tyr 235	cac His	aag Lys	gaa Glu	cat His	cac His 240	. 7	20
gaa Glu	tac Tyr	cct Pro	caa Gln	ctt Leu 245	cct Pro	tgg Trp	tgg Trp	aaa Lys	tta Leu 250	cct Pro	gaa Glu	gct Ala	cac His	aaa Lys 255	ata Ile	70	68
	tta Leu	taa						•								7	77

<210> 16

<211> 258

<212> PRT

<213> Nostoc sp.

Fischfutter.ST25.txt

<400> 16 Met Val Gln Cys Gln Pro Ser Ser Leu His Ser Glu Lys Leu Val Leu 1 10 15 Leu Ser Ser Thr Ile Arg Asp Asp Lys Asn Ile Asn Lys Gly Ile Phe 20 25 30 Ile Ala Cys Phe Ile Leu Phe Leu Trp Ala Ile Ser Leu Ile Leu Leu 35 40 45 Leu Ser Ile Asp Thr Ser Ile Ile His Lys Ser Leu Leu Gly Ile Ala 50 60 Met Leu Trp Gln Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His 65 70 75 80 Asp Ala Met His Gly Val Val Tyr Pro Lys Asn Pro Arg Ile Asn Asn 85 90 95 Phe Ile Gly Lys Leu Thr Leu Ile Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Lys 100 105 Asp Leu Leu Lys Lys His Trp Leu His His Gly His Pro Gly Thr Asp 115 120 125 Leu Asp Pro Asp Tyr Tyr Asn Gly His Pro Gln Asn Phe Phe Leu Trp 130 140 Tyr Leu His Phe Met Lys Ser Tyr Trp Arg Trp Thr Gln Ile Phe Gly 145 150 155 160 Leu Val Met Ile Phe His Gly Leu Lys Asn Leu Val His Ile Pro Glu 165 170 175 Asn Asn Leu Ile Ile Phe Trp Met Ile Pro Ser Ile Leu Ser Ser Val 180 185 190 Gln Leu Phe Tyr Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Lys Lys Leu Glu Gly 195 200 205 Gly Tyr Thr Asn Pro His Cys Ala Arg Ser Ile Pro Leu Pro Leu Phe 210 225 220 Trp Ser Phe Val Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Lys Glu His His 225 230 235 240 Glu Tyr Pro Gln Leu Pro Trp Trp Lys Leu Pro Glu Ala His Lys Ile 245 250 255

Fischfutter.ST25.txt

Ser Leu

<210)>	17															
<211	l>	1608															
<212	?>	DNA															
<213	3>	Haema	atoc	occus	s pli	ıvia	lis										
<220)>																
<221	!>	CDS															
<222	2>	(3).	. (97:	1)													
<223	3>			•											•		
<400 ct a		17 ttt (cac a	aao (ככ נ	nta a	aac o	aat (ica a	aac o	act (ta (cc (cac a	atc		47
1	rhr L	Phe I	is I	Lyš (Pro V	/al s	ser d	siy A	la s	ser A	ála i	.eu f	Pro H	is]	[]e [5		
ggc	cca	cct	cct	cạt	ctc	cạt	cgg	tca	ttt	gct	gct	acc	acg	atg	ctg		95
Gly	Pro	Pro	Pro	His 20	Leu	His	Arg	Ser	Phe 25	Ala	Ala	Thr	Thr	Met 30	Leu		
tcg	aag	ctg	cag	tca	atc	agc	gtc	aag	gçc	cgc	cgc	gtt	gaa	cta	gcc	:	143
ser	Ly5	Leū	35	Ser	116	Ser	vaı	Lys 40	АІА	arg	arg	vai	45	reu	Ala		
cgc	gac	atc Ile	acg	cgg	CCC	aaa	gtc	tgc	ctg	cat	gct	cag	cgg	tgc	tcg	:	191
Ai y	ASP	50	,,,,	~ı 9	710	Lys	55	Cys	Leu	1113	Ala	60	~'9	Cys	Je.		
tta Leu	gtt Val	cgg Arg	ctg Leu	cga Arg	gtg Val	gca Ala	gca Ala	cca	cag Gln	aca Thr	gag Glu	gag Glu	gcg Ala	ctg Leu	gga Glv		239
-,	65			5		70					75						
acc Thr	gtg Val	cag Gln	gct Ala	gcc Ala	ggc Gly	gcg Ala	ggc Gly	gat Asp	gag Glu	cac His	agc Ser	gcc Ala	gat Asp	gta Val	gca Ala		287
80					85		•	•		90			·		95		
		cag Gln												Arg			335
				100					105					110			
cgg Arg	gag Glu	cag Gln	Leu	tca Ser	tac Tyr	cag Gln	gct Ala	Ala	gcc Ala	att Ile	gca Ala	gca Ala	Ser	att Ile	ggc Gly		383
	_		115		_			120	_				125				434
gtg Val	tca ser	ggc Gly	att Ile	gcc Ala	atc Ile	ttc Phe	Ala	acc Thr	tac Tyr	ctg Leu	aga Arg	Phe	gcc Ala	atg Met	cac His	,	431
		130					135	.				140			o+ c		470
Met		gtg Val	Gly	Gly	Ala		Pro	Trp	Gly	Glu	919 Val 155	Ala	Gly	Thr	Leu		479
ctc	145	a+c	0++	ac+	000	150	ctc	acc	3 f #	020		tat	acc	cac	tot	•	527
Leu	Leu	gtg Val	val	Gly	Gly	Ala	Leu	Gly	Met	Glu	Met	Tyr	Ala	Arg	Tyr		J

160 Fischfutter.ST25.txt 170 175	
gca cac aaa gcc atc tgg cat gag tcg cct ctg ggc tgg ctg cac Ala His Lys Ala Ile Trp His Glu Ser Pro Leu Gly Trp Leu Leu His 180 185	575
aag agc cac cac aca cct cgc act gga ccc ttt gaa gcc aac gac ttg Lys Ser His His Thr Pro Arg Thr Gly Pro Phe Glu Ala Asn Asp Leu 195 200 205	623
ttt gca atc atc aat gga ctg ccc gcc atg ctc ctg tgt acc ttt ggc Phe Ala Ile Ile Asn Gly Leu Pro Ala Met Leu Leu Cys Thr Phe Gly 210 215 220	671
ttc tgg ctg ccc aac gtc ctg ggg gcg gcc tgc ttt gga gcg ggg ctg Phe Trp Leu Pro Asn Val Leu Gly Ala Ala Cys Phe Gly Ala Gly Leu 230 235	719
ggc atc acg cta tac ggc atg gca tat atg ttt gta cac gat ggc ctg Gly Ile Thr Leu Tyr Gly Met Ala Tyr Met Phe Val His Asp Gly Leu 240 245 250	767
gtg cac agg cgc ttt ccc acc ggg ccc atc gct ggc ctg ccc tac atg Val His Arg Arg Phe Pro Thr Gly Pro Ile Ala Gly Leu Pro Tyr Met 260 265 270	815
aag cgc ctg aca gtg gcc cac cag cta cac cac agc ggc aag tac ggt Lys Arg Leu Thr Val Ala His Gln Leu His His Ser Gly Lys Tyr Gly 275 280 285	863
ggc gcg ccc tgg ggt atg ttc ttg ggt cca cag gag ctg cag cac att Gly Ala Pro Trp Gly Met Phe Leu Gly Pro Gln Glu Leu Gln His Ile 290 295 300	911
cca ggt gcg gcg gag gtg gag cga ctg gtc ctg gaa ctg gac tgg Pro Gly Ala Ala Glu Glu Val Glu Arg Leu Val Leu Glu Leu Asp Trp 305 310 315	959
tcc aag cgg tag ggtgcggaac caggcacgct ggtttcacac ctcatgcctg Ser Lys Arg 320	1011
tgataaggtg tggctagagc gatgcgtgtg agacgggtat gtcacggtcg actggtctga	1071
tggccaatgg catcggccat gtctggtcat cacgggctgg ttgcctgggt gaaggtgatg	1131
cacatcatca tgtgcggttg gaggggctgg cacagtgtgg gctgaactgg agcagttgtc	1191
caggctggcg ttgaatcagt gagggtttgt gattggcggt tgtgaagcaa tgactccgcc	1251
catattctat ttgtgggagc tgagatgatg gcatgcttgg gatgtgcatg gatcatggta	1311
gtgcagcaaa ctatattcac ctagggctgt tggtaggatc aggtgaggcc ttgcacattg	1371
Catgatgtac tcgtcatggt gtgttggtga gaggatggat gtggatggat gtgtattctc	1431
agacgtagac cttgactgga ggcttgatcg agagagtggg ccgtattctt tgagagggga	1491
ggctcgtgcc agaaatggtg agtggatgac tgtgacgctg tacattgcag gcaggtgaga	1551
tgcactgtct cgattgtaaa atacattcag atgcaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaa	1608
<210> 18	
<211> 322	

<212> PRT

Fischfutter.ST25.txt

<213> Haematococcus pluvialis

<400> Thr Phe His Lys Pro Val Ser Gly Ala Ser Ala Leu Pro His Ile Gly
10 15 Pro Pro Pro His Leu His Arg Ser Phe Ala Ala Thr Thr Met Leu Ser 20 25 30 Lys Leu Gln Ser Ile Ser Val Lys Ala Arg Arg Val Glu Leu Ala Arg 35 40 45 Asp Ile Thr Arg Pro Lys Val Cys Leu His Ala Gln Arg Cys Ser Leu 50 60 Val Arg Leu Arg Val Ala Ala Pro Gln Thr Glu Glu Ala Leu Gly Thr 65 70 75 80 Val Gln Ala Ala Gly Ala Gly Asp Glu His Ser Ala Asp Val Ala Leu 85 90 95 Gln Gln Leu Asp Arg Ala Ile Ala Glu Arg Arg Ala Arg Arg Lys Arg 100 105 110 Glu Gln Leu Ser Tyr Gln Ala Ala Ala Ile Ala Ala Ser Ile Gly Val 115 120 125 Ser Gly Ile Ala Ile Phe Ala Thr Tyr Leu Arg Phe Ala Met His Met 130 140 Thr Val Gly Gly Ala Val Pro Trp Gly Glu Val Ala Gly Thr Leu Leu 145 150 155 160 Leu Val Val Gly Gly Ala Leu Gly Met Glu Met Tyr Ala Arg Tyr Ala 165 170 175 His Lys Ala Ile Trp His Glu Ser Pro Leu Gly Trp Leu Leu His Lys 180 185 190 Ser His His Thr Pro Arg Thr Gly Pro Phe Glu Ala Asn Asp Leu Phe 195 200 205 Ala Ile Ile Asn Gly Leu Pro Ala Met Leu Leu Cys Thr Phe Gly Phe 210 220 Trp Leu Pro Asn Val Leu Gly Ala Ala Cys Phe Gly Ala Gly Leu Gly 225 230 235 240 Ile Thr Leu Tyr Gly Met Ala Tyr Met Phe Val His Asp Gly Leu Val

Fischfutter.ST25.txt

245 255 250 His Arg Arg Phe Pro Thr Gly Pro Ile Ala Gly Leu Pro Tyr Met Lys 260 265 270 Arg Leu Thr Val Ala His Gln Leu His His Ser Gly Lys Tyr Gly Gly 275 280 285 Ala Pro Trp Gly Met Phe Leu Gly Pro Gln Glu Leu Gln His Ile Pro Gly Ala Ala Glu Glu Val Glu Arg Leu Val Leu Glu Leu Asp Trp 315 Lys Arg <210> 19 <211> 1503 **DNA** <212> <213> Tomate <220> <221> CDS <222> (1)..(1503)<223> <400> 19 atg gat act ttg ttg aaa acc cca aat aac ctt gaa ttt ctg aac cca Met Asp Thr Leu Leu Lys Thr Pro Asn Asn Leu Glu Phe Leu Asn Pro 1 15 48 cat cat ggt ttt gct gtt aaa gct agt acc ttt aga tct gag aag cat His His Gly Phe Ala Val Lys Ala Ser Thr Phe Arg Ser Glu Lys His 20 25 30 96 cat aat ttt ggt tct agg aag ttt tgt gaa act ttg ggt aga agt gtt His Asn Phe Gly Ser Arg Lys Phe Cys Glu Thr Leu Gly Arg Ser Val 35 40 45 144 tgt gtt aag ggt agt agt agt gct ctt tta gag ctt gta cct gag acc Cys Val Lys Gly Ser Ser Ser Ala Leu Leu Glu Leu Val Pro Glu Thr 50 55 192

240

288

aaa aag gag aat ctt gat ttt gag ctt cct atg tat gac cct tca aaa Lys Lys Glu Asn Leu Asp Phe Glu Leu Pro Met Tyr Asp Pro Ser Lys 65 70 75 80

ggg gtt gtt gtg gat ctt gct gtg gtt ggt ggt ggc cct gca gga ctt Gly Val Val Val Asp Leu Ala Val Val Gly Gly Gly Pro Ala Gly Leu 85 90 95

							_		-	_						•	•
gct Ala	gtt Val	gca Ala	cag Gln 100	caa Gln	gtt Val	tct Ser	gaa	isch gca Ala 105	aga	ctc	tct	att	tgt Cys 110	tca Ser	att Ile		336
gat Asp	ccg Pro	aat Asn 115	cct Pro	aaa Lys	ttg Leu	ata Ile	tgg Trp 120	cct Pro	aat Asn	aac Asn	tat Tyr	ggt Gly 125	gtt Val	tgg Trp	gtg Val		384
gat Asp	gaa Glu 130	Phe	gag Glu	gct Ala	atg Met	gac Asp 135	ttg Leu	tta Leu	gat Asp	tgt Cys	cta Leu 140	gat Asp	gct Ala	acc Thr	tgg Trp		432
tct Ser 145	Gly	gca Ala	gca Ala	gtg Val	tac Tyr 150	att Ile	gat Asp	gat Asp	aat Asn	acg Thr 155	gct Ala	aaa Lys	gat Asp	ctt Leu	cat His 160		480
					gtt Val												528
cag Gln	aaa Lys	tgt Cys	ata 11e 180	atg Met	aat Asn	ggt Gly	gtt Val	aaa Lys 185	ttc Phe	cac His	caa Gln	gcc Ala	aaa Lys 190	gtt Val	ata Ile		576
					gaa Glu												624
att Ile	act Thr 210	att Ile	cag Gln	gca Ala	acg Thr	gtg Val 215	gtg Val	ctc Leu	gat Asp	gca Ala	act Thr 220	ggc Gly	ttc Phe	tct Ser	aga Arg		672
tct Ser 225	ctt Leu	gtt Val	cag Gln	tat Tyr	gat Asp 230	aag Lys	cct Pro	tat Tyr	aac Asn	ccc Pro 235	ggg Gly	tat Tyr	caa Gln	٧a٦	gct Ala 240		720
tat Tyr	ggc Gly	att Ile	ttg Leu	gct Ala 245	gaa Glu	gtg Val	gaa Glu	gag Glu	cac His 250	CCC Pro	ttt Phe	gat Asp	gta Val	aac Asn 255	aag Lys		768
atg Met	gtt Val	ttc Phe	atg Met 260	gat Asp	tgg Trp	cga Arg	gat Asp	tct Ser 265	cat His	ttg Leu	aag Lys	aac Asn	aat Asn 270	act Thr	gat Asp		816
ctc Leu	Lys	gag Glu 275	aga Arg	aat Asn	agt Ser	Arg	ata Ile 280	Pro	act Thr	ttt Phe	Leu	tat Tyr 285	gca Ala	atg Met	cca Pro		864
ttt Phe	tca Ser 290	tcc Ser	aac Asn	agg Arg	ata Ile	ttt Phe 295	ctt Leu	gaa Glu	gaa Glu	aca Thr	tca Ser 300	ctc Leu	gta Val	gct Ala	cgt Arg		912
cct Pro 305	ggc Gly	ttg Leu	cgt Arg	ata Ile	gat Asp 310	gat Asp	att Ile	caa Gln	gaa Glu	cga Arg 315	atg Met	gtg Val	gct Ala	cgt Arg	tta Leu 320		960
aac Asn	cat His	ttg Leu	ggg Gly	ata Ile 325	aaa Lys	gtg Val	aag Lys	agc Ser	att Ile 330	gaa Glu	gaa Glu	gat Asp	gaa Glu	cat His 335	tgt Cys	1	.008
cta Leu	ata Ile	cca Pro	atg Met 340	ggt Gly	ggt Gly	cca Pro	ctt Leu	cca Pro 345	gta Val	tta Leu	cct Pro	cag Gln	aga Arg 350	gtc Val	gtt Val.	. 1	.056
gga Gly	atc Ile	ggt Gly 355	ggt Gly	aca Thr	gct Ala	ggc Gly	atg Met 360	gtt Val	cat His	cca Pro	tcc Ser	acc Thr 365	ggt Gly	tat Tyr	atg Met	1	.104

							F	isch	futt	er.s	T25.	txt				
gtg Val	gca Ala 370	agg Arg	aca Thr	cta Leu	gct Ala	gcg Ala 375	αct	CCT	att	att	~~~		gcc Ala	ata Ile	att Ile	1152
caa Gln 385	tac Tyr	ctc Leu	ggt Gly	tct Ser	gaa Glu 390	aga Arg	agt Ser	cat His	tcg Ser	ggt Gly 395	aat Asn	gaa Glu	tta Leu	tcc Ser	aca Thr 400	1200
gct Ala	gtt Val	tgg Trp	aaa Lys	gat Asp 405	ttg Leu	tgg Trp	cct Pro	ata Ile	gag Glu 410	agg Arg	aga Arg	cgt Arg	caa Gln	aga Arg 415	gag Glu	1248
ttc Phe	ttc Phe	tgc Cys	ttc Phe 420	ggt Gly	atg Met	gat Asp	att Ile	ctt Leu 425	ctg Leu	aag Lys	ctt Leu	gat Asp	tta Leu 430	cct Pro	gct Ala	1296
aca Thr	aga Arg	agg Arg 435	ttc Phe	ttt Phe	gat Asp	gca Ala	ttc Phe 440	ttt Phe	gac Asp	tta Leu	gaa Glu	cct Pro 445	cgt Arg	tat Tyr	tgg Trp	1344
cat His	ggc Gly 450	ttc Phe	tta Leu	tcg Ser	tct Ser	cga Arg 455	ttg Leu	ttt Phe	cta Leu	cct Pro	gaa Glu 460	ctc Leu	ata Ile	gtt val	ttt Phe	1392
ggg Gly 465	ctg Leu	tct Ser	cta Leu	ttc Phe	tct ser 470	cat His	gct Ala	tca Ser	aat Asn	act Thr 475	tct Ser	aga Arg	ttt Phe	gag Glu	ata Ile 480	1440
atg Met	aca Thr	aag Lys	gga Gly	act Thr 485	gtt Val	cca Pro	tta Leu	gta Val	aat Asn 490	atg Met	atc Ile	aac Asn	aat Asn	ttg Leu 495	tta Leu	1488
cag Gln	gat Asp	aaa Lys	gaa Glu 500	tga												1503

<210> 20

<211> 500

<212> PRT

<213> Tomate

<400> 20

Met Asp Thr Leu Leu Lys Thr Pro Asn Asn Leu Glu Phe Leu Asn Pro 10 15

His His Gly Phe Ala Val Lys Ala Ser Thr Phe Arg Ser Glu Lys His 20 25 30

His Asn Phe Gly Ser Arg Lys Phe Cys Glu Thr Leu Gly Arg Ser Val 35

Cys Val Lys Gly Ser Ser Ser Ala Leu Leu Glu Leu Val Pro Glu Thr 50 60

Lys Lys Glu Asn Leu Asp Phe Glu Leu Pro Met Tyr Asp Pro Ser Lys 65 70 75 80

Fischfutter.ST25.txt

Gly Val Val Asp Leu Ala Val Val Gly Gly Pro Ala Gly Leu 85 90 95 Ala Val Ala Gln Gln Val Ser Glu Ala Gly Leu Ser Val Cys Ser Ile 100 105 110 Asp Pro Asn Pro Lys Leu Ile Trp Pro Asn Asn Tyr Gly Val Trp Val 115 120 Asp Glu Phe Glu Ala Met Asp Leu Leu Asp Cys Leu Asp Ala Thr Trp 130 140 Ser Gly Ala Ala Val Tyr Ile Asp Asp Asn Thr Ala Lys Asp Leu His 145 150 160 Arg Pro Tyr Gly Arg Val Asn Arg Lys Gln Leu Lys Ser Lys Met Met 165 170 175 Gln Lys Cys Ile Met Asn Gly Val Lys Phe His Gln Ala Lys Val Ile 180 185 Lys Val Ile His Glu Glu Ser Lys Ser Met Leu Ile Cys Asn Asp Gly 200 205 Ile Thr Ile Gln Ala Thr Val Val Leu Asp Ala Thr Gly Phe Ser Arg 210 215 220 Ser Leu Val Gln Tyr Asp Lys Pro Tyr Asn Pro Gly Tyr Gln Val Ala 225 230 240 Tyr Gly Ile Leu Ala Glu Val Glu Glu His Pro Phe Asp Val Asn Lys 245 250 255 Met Val Phe Met Asp Trp Arg Asp Ser His Leu Lys Asn Asn Thr Asp 260 270 Leu Lys Glu Arg Asn Ser Arg Ile Pro Thr Phe Leu Tyr Ala Met Pro 275 280 285 Phe Ser Ser Asn Arg Ile Phe Leu Glu Glu Thr Ser Leu Val Ala Arg 290 295 300 Pro Gly Leu Arg Ile Asp Asp Ile Gln Glu Arg Met Val Ala Arg Leu 305 310 315 Asn His Leu Gly Ile Lys Val Lys Ser Ile Glu Glu Asp Glu His Cys 325 330 Leu Ile Pro Met Gly Gly Pro Leu Pro Val Leu Pro Gln Arg Val Val 340 345

Gly	Ile	Gly 355	Gly	Thr	Ala	Gly	Met 360	Val	His	Pro	Ser	Thr 365	Gly	Туг	Met	
Val	Ala 370	Arg	Thr	Leu	Ala	Ala 375	Ala	Pro	val	val	A1a 380	Asn	Ala	Ile	Ile	
Gln 385	Tyr	Leu	Gly	Ser	G]u 390	Arg	Ser	His	Ser	G]y 395	Asn	Glu	Leu	Ser	Thr 400	
Ala	val	Trp	Lys	Asp 405	Leu	Trp	Pro	Ile	Glu 410	Arg	Arg	Arg	Gln	Arg 415	Glu	
Phe	Phe	Cys	Phe 420	Gly	Met	Asp	Ile	Leu 425	Leu	Lys	Leu	Asp	Leu 430	Pro	Ala	
Thr	Arg	Arg 435	Phe	Phe	Asp	Ala	Phe 440	Phe	Asp	Leu	Glu	Pro 445	Arg	Tyr	Тгр	
His	Gly 450	Phe	Leu	Ser	Ser	Arg 455	Leu	Phe	Leu	Pro	G1u 460	Leu	Ile	val	Phe	
Gly 465	Leu	Ser	Leu	Phe	Ser 470	His	Ala	Ser	Asn	Thr 475	Ser	Arg	Phe	G1u	11e 480	
Met	Thr	Lys	Gly	Thr 485	val	Pro	Leu	Val	Asn 490	Met	Ile	Asn	Asn	Leu 495		
Gln	Asp	Lys	G7u 500													
<210)> 2	21														
<211	l> 1	195														
<212	?> [NA														
<213	l> K	arto	ffel													
<220)>															
<221	> 1	intro	n													
<222	?> ((1)	(195	()												
<223	S>															
<400 tacg		1 tt t	ctgc	ttct	a co	tttg	atat	ata	itata	ata	atta	itcat	ta a	attag	ıtagta	60
atat	aata	itt t	caaa	tatt	t tt	ttca	aaat	aaa	agaa	tgt	agta	itata	ıgc a	atto	ctttt	120
ctgt	agtt	ta t	aagt	gtgt	a ta	tttt	aatt	tat	aact	ttt	ctaa	tata	itg a	eccaa	aattt	180

gttgatgtgc agctg	195
<210> 22	
<211> 1155	
<212> DNA	
<213> Haematococcus pluvialis	
<220>	
<221> CDS	
<222> (6)(995)	
<223>	
<400> 22 gaage atg cag cta gca gcg aca gta atg ttg gag cag ctt acc gga age	50
Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser. 1 5 10 15	
gct gag gca ctc aag gag aag gag aag gag gtt gca ggc agc tct gac	98
Ala Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp 20 25 30	
gtg ttg cgt aca tgg gcg acc cag tac tcg ctt ccg tca gag gag tca	146
Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser 35 40 45	
gac gcg gcc cgc ccg gga ctg aag aat gcc tac aag cca cca cct tcc Asp Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser	194
50 55 60	
gac aca aag ggc atc aca atg gcg cta gct gtc atc ggc tcc tgg gcc Asp Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala	242
65 70 75	
gca gtg ttc ctc cac gcc att ttt caa atc aag ctt ccg acc tcc ttg Ala Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu	290
80 85 90 95	
gac cag ctg cac tgg ctg ccc gtg tca gat gcc aca gct cag ctg gtt Asp Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val	338
100 105 110	
agc ggc agc agc ctg ctg cac atc gtc gta gta ttc ttt gtc ctg Ser Gly Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Phe Phe Val Leu	386
115 120 125	42.4
gag ttc ctg tac aca ggc ctt ttt atc acc acg cat gat gct atg cat Glu Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met His 130 135 140	434
	403
ggc acc atc gcc atg aga aac agg cag ctt aat gac ttc ttg ggc aga Gly Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly Arg 145	482
gta tgc atc tcc ttg tac gcc tgg ttt gat tac aac atg ctg cac cgc	520
Val Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg 160 165 170 175	530

- :-	- L.C., A
aag cat tgg gag cac cac aac cac ac Lys His Trp Glu His His Asn His Th 180	chfutter.ST25.txt ct ggc gag gtg ggc aag gac cct 578 or Gly Glu Val Gly Lys Asp Pro 185 190
gac ttc cac agg gga aac cct ggc at Asp Phe His Arg Gly Asn Pro Gly I 195	e Val Pro Trp Phe Ala Ser Phe
atg tcc agc tac atg tcg atg tgg ca Met Ser Ser Tyr Met Ser Met Trp G 210 215	g ttt gcg cgc ctc gca tgg tgg 674 n Phe Ala Arg Leu Ala Trp Trp 220
acg gtg gtc atg cag ctg ctg ggt gc Thr Val Val Met Gln Leu Leu Gly Al 225 230	g cca atg gcg aac ctg ctg gtg 722 a Pro Met Ala Asn Leu Leu Val 235
ttc atg gcg gcc gcg ccc atc ctg to Phe Met Ala Ala Ala Pro Ile Leu Se 240 245	c gcc ttc cgc ttg ttc tac ttt 770 r Ala Phe Arg Leu Phe Tyr Phe 250 255
ggc acg tac atg ccc cac aag cct ga Gly Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Gl 260	g cct ggc gcc gcg tca ggc tct 818 u Pro Gly Ala Ala Ser Gly Ser 265 270
tca cca gcc gtc atg aac tgg tgg aa Ser Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Ly 275	s Ser Arg Thr Ser Gln Ala Ser
gac ctg gtc agc ttt ctg acc tgc ta Asp Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Ty 290 295	c cac ttc gac ctg cac tgg gag 914 r His Phe Asp Leu His Trp Glu 300
cac cac cgc tgg ccc ttt gcc ccc tg His His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Tr 305	g tgg gag ctg ccc aac tgc cgc 962 p Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg 315
cgc ctg tct ggc cga ggt ctg gtt cc Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu val Pr 320	t gcc tag ctggacacac tgcagtgggc 1015 o Ala
cctgctgcca gctgggcatg caggttgtgg c	aggactggg tgaggtgaaa agctgcaggc 1075
gctgctgccg gacacgctgc atgggctacc c	tgtgtagct gccgccacta ggggaggggg 1135
tttgtagctg tcgagcttgc	1155
	·

<210> 23

<211> 329

<212> PRT

<213> Haematococcus pluvialis

<400> 23

Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala 10 15

Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val 20 25 30

Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp

Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp 50 55 Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala Ala 65 70 75 80 Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu Asp 85 90 95 Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val Ser 100 105 Gly Ser Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Phe Phe Val Leu Glu 115 120 125 Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met His Gly 130 140 Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly Arg Val 145 150 155 160 Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg Lys
165 170 175 His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys Asp Pro Asp 180 185 190 Phe His Arg Gly Asn Pro Gly Ile Val Pro Trp Phe Ala Ser Phe Met 195 200 205 Ser Ser Tyr Met Ser Met Trp Gln Phe Ala Arg Leu Ala Trp Trp Thr 210 215 220 Val Val Met Gln Leu Leu Gly Ala Pro Met Ala Asn Leu Leu Val Phe 225 230 235 240 Met Ala Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe Tyr Phe Gly 245 250 255 Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser Gly Ser Ser 260 265 270 Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln Ala Ser Asp 275 280 285 Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His Trp Glu His 290 295 300 His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg Arg

Fischfutter.ST25.txt
305 310 315 320

Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 325

<210> 24

<211> 1111

<212> DNA

<213> Haematococcus pluvialis

<220>

<221> CDS

<222> (4)..(951)

<223>

<40		24														
tgc	atg Met 1	cta Leu	gag Glu	gca Ala	ctc Leu 5	aag Lys	gag Glu	aag Lys	gag Glu	aag Lys 10	gag Glu	gtt Val	gca Ala	ggc Gly	agc Ser 15	48
tct Ser	gac Asp	gtg Val	ttg Leu	cgt Arg 20	aca Thr	tgg Trp	gcg Ala	acc Thr	cag Gln 25	tac Tyr	tcg Ser	ctt Leu	ccg Pro	tca Ser 30	gaa Glu	96
gag Glu	tca Ser	gac Asp	gcg Ala 35	gcc Ala	cgc Arg	ccg Pro	gga Gly	ctg Leu 40	aag Lys	aat Asn	gcc Ala	tac Tyr	aag Lys 45	cca Pro	cca Pro	144
cct Pro	tcc Ser	gac Asp 50	aca Thr	aag Lys	ggc Gly	atc Ile	aca Thr 55	atg Met	gcg Ala	cta Leu	gct Ala	gtc val 60	atc Ile	ggc Gly	tcc Ser	192
tgg Trp	gcc Ala 65	gca Ala	gtg Val	ttc Phe	ctc Leu	cac His 70	gcc Ala	att Ile	ttt Phe	caa Gln	atc Ile 75	aag Lys	ctt Leu	ccg Pro	acc Thr	240
tcc Ser 80	ttg Leu	gac Asp	cag Gln	ctg Leu	cac His 85	tgg Trp	ctg Leu	ccc Pro	gtg Val	tca Ser 90	gat Asp	gcc Ala	aca Thr	gct Ala	cag Gln 95	288
ctg Leu	gtt Val	agc Ser	ggc Gly	agc Ser 100	agc Ser	agc Ser	ctg Leu	ctg Leu	cac His 105	atc Ile	gtc Val	gta Val	gta Val	ttc Phe 110	ttt Phe	336
gtc Val	ctg Leu	gag Glu	ttc Phe 115	ctg Leu	tac Tyr	aca Thr	ggc Gly	ctt Leu 120	ttt Phe	atc Ile	acc Thr	acg Thr	cat His 125	gat Asp	gct Ala	384
atg Met	cat His	ggc Gly 130	acc Thr	atc Ile	gcc Ala	atg Met	aga Arg 135	aac Asn	agg Arg	cag Gln	ctt Leu	aat Asn 140	gac Asp	ttc Phe	ttg Leu	432
ggc Gly	aga Arg 145	gta Val	tgc Cys	atc Ile	tcc Ser	ttg Leu 150	tac Tyr	gcc Ala	tgg Trp	ttt Phe	gat Asp 155	tac Tyr	aac Asn	atg Met	ctg Leu	480

Fischfutter.ST25.txt	F30
cac cgc aag cat tgg gag cac cac aac cac act ggc gag gtg ggc aag His Arg Lys His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys	528
160 165 170 175	
gac cct gac ttc cac agg gga aac cct ggc att gtg ccc tgg ttt gcc	576
Asp Pro Asp Phe His Arg Gly Asn Pro Gly Ile Val Pro Trp Phe Ala	
180 185 190	
age tte atg tee age tae atg teg atg teg cag ttt geg ege ete gea	624
Ser Phe Met Ser Ser Tyr Met Ser Met Trp Gln Phe Ala Arg Leu Ala 195 200 205	
tgg tgg acg gtg gtc atg cag ctg ctg ggt gcg cca atg gcg aac ctg	672
Trp Trp Thr Val Val Met Gln Leu Leu Gly Ala Pro Met Ala Asn Leu	0,2
210 215 220	
ctg gtg ttc atg gcg gcc gcg ccc atc ctg tcc gcc ttc cgc ttg ttc	720
Leu Val Phe Met Ala Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe 225 230 235	
***	760
tac ttt ggc acg tac atg ccc cac aag cct gag cct ggc gcc gcg tca Tyr Phe Gly Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser	768
240 245 250 255	•
ggc tct tca cca gcc gtc atg aac tgg tgg aag tcg cgc act agc cag	816
Gly Ser Ser Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln 260 265 270	
200	
gcg tcc gac ctg gtc agc ttt ctg acc tgc tac cac ttc gac ctg cac Ala Ser Asp Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His	864
275 280 285	
tgg gag cac cac cgc tgg ccc ttc gcc ccc tgg tgg gag ctg ccc aac	912
irp Giu His His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Ash	
tgc cgc cgc ctg tct ggc cga ggt ctg gtt cct gcc tag ctggacacac	961
Cys Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 305 310 315	
tgcagtgggc cctgctgcca gctgggcatg caggttgtgg caggactggg tgaggtgaaa	1021
agctgcaggc gctgctgccg gacacgttgc atgggctacc ctgtgtagct gccgccacta	1081
ggggaggggg tttgtagctg tcgagcttgc	1111

<210> 25

<211> 315

<212> PRT

<213> Haematococcus pluvialis

<400> 25

Met Leu Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser 1 10 15

Asp Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu 20 25 30

Ser Asp Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro

Ser Asp Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp 50 60 Ala Ala Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser 65 70 75 80 Leu Asp Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu 85 90 95 Val Ser Gly Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Val Phe Phe Val 100 105 Leu Glu Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met 115 120 125 His Gly Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly 130 140 Arg Val Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His 150 155 160 Arg Lys His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys Asp 165 170 175 Pro Asp Phe His Arg Gly Asn Pro Gly Ile Val Pro Trp Phe Ala Ser 180 185 190 Phe Met Ser Ser Tyr Met Ser Met Trp Gln Phe Ala Arg Leu Ala Trp 195 200 205 Trp Thr Val Val Met Gln Leu Leu Gly Ala Pro Met Ala Asn Leu Leu 210 225 220 Val Phe Met Ala Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe Tyr 225 230 235 240 Phe Gly Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser Gly 245 250 255 Ser Ser Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln Ala 260 265 270 Ser Asp Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His Trp 275 280 285 Glu His His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys 290 295 300 Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala

Fischfutter.ST25.txt 315

310

305

303	310	•	313	
<210> 26				
<211> 1031				
<212> DNA				
<213> Haem	atococcus pluvi	alis		
<220>				
<221> CDS				
	. (1031)			
<223>				
<400> 26				
gaage atg c	ag cta gca gcg In Leu Ala Ala	aca gta atg tt Thr Val Met Le	g gag cag ctt ac u Glu Gln Leu Th	c gga agc 50 or Gly Ser
. 1	5		10	15
gct gag gca Ala Glu Ala	ctc aag gag aag Leu Lys Glu Lys 20	g gag aag gag g s Glu Lys Glu 25	gtt gca ggc agc Val Ala Gly Ser	tct gac 98 Ser Asp 30
gtg ttg cgt Val Leu Arg	aca tgg gcg ac Thr Trp Ala Th 35	c cag tac tcg c Gln Tyr Ser 40	ctt ccg tca gag Leu Pro Ser Glu 45	gag tca 146 Glu Ser
gac gcg gcc Asp Ala Ala 50	cgc ccg gga ct Arg Pro Gly Le	g aag aat gcc ' J Lys Asn Ala ' 55	tac aag cca cca Tyr Lys Pro Pro 60	cct tcc 194 Pro Ser
gac aca aag Asp Thr Lys 65	ggc atc aca at Gly Ile Thr Me 70	g gcg cta gct (c Ala Leu Ala (gtc atc ggc tcc val Ile Gly Ser 75	tgg gct 242 Trp Ala
gca gtg ttc Ala Val Phe 80	ctc cac gcc at Leu His Ala Ilo 85	Phe Gln Ile i	aag ctt ccg acc Lys Leu Pro Thr 90	tcc ttg 290 Ser Leu 95
gac cag ctg Asp Gln Leu	cac tgg ctg ccc His Trp Leu Pro 100	gtg tca gat (Val Ser Asp / 105	gcc aca gct cag Ala Thr Ala Gln	ctg gtt 338 Leu Val 110
agc ggc agc Ser Gly Ser	agc agc ctg ctg Ser Ser Leu Lei 115	g cac atc gtc q His Ile Val v 120	gta gta ttc ttt Val Val Phe Phe 125	gtc ctg 386 Val Leu
gag ttc ctg Glu Phe Leu 130	tac aca ggc ct Tyr Thr Gly Le	ttt atc acc a Phe Ile Thr 1 135	acg cat gat gct Thr His Asp Ala 140	atg cat 434 Met His
ggc acc atc Gly Thr Ile 145	gcc atg aga aad Ala Met Arg Asi 150	Arg Gln Leu A	aat gac ttc ttg Asn Asp Phe Leu 155	ggc aga 482 Gly Arg
gta tgc atc Val Cys Ile 160	tcc ttg tac gcc Ser Leu Tyr Ala 165	Trp Phe Asp 1	tac aac atg ctg Tyr Asn Met Leu 170	cac cgc 530 His Arg 175

							E.	i sch	futt	er.S	τ25.	txt				
aag c Lys H	at 1 lis ⁻	tgg Trp	gag Glu	cac His 180	cac His	aac Asn	cac	act	ggc	gag	gtg	ggc	aag Lys	gac Asp 190	cct Pro	578
gac t Asp P	tc o	cac His	agg Arg 195	gga Gly	aac Asn	cct Pro	ggc Gly	att Ile 200	gtg Val	ccc Pro	tgg Trp	ttt Phe	gcc Ala 205	agc Ser	ttc Phe	626
atg t Met S	er s	agc Ser 210	tac Tyr	atg Met	tcg Ser	atg Met	tgg Trp 215	cag Gln	ttt Phe	gcg Ala	cgc Arg	ctc Leu 220	gca Ala	tgg Trp	tgg Trp	674
acg g Thr V 2	tg (al \ 25	gtc Val	atg Met	cag Gln	ctg Leu	ctg Leu 230	ggt Gly	gcg Ala	cca Pro	atg Met	gcg Ala 235	aac Asn	ctg Leu	ctg Leu	gtg Val	722
ttc a Phe M 240	tg g let A	gcg Ala	gcc Ala	gcg Ala	CCC Pro 245	atc Ile	ctg Leu	tcc Ser	gcc Ala	ttc Phe 250	cgc Arg	ttg Leu	ttc Phe	tac Tyr	ttt Phe 255	770
ggc a Gly T	cg 1 hr 1	tac Tyr	atg Met	ccc Pro 260	cac His	aag Lys	cct Pro	gag Glu	cct Pro 265	ggc Gly	gcc Ala	gcg Ala	tca Ser	ggc Gly 270	tct Ser	818
tca c Ser P	ca c ro A	41a	gtc Val 275	atg Met	aac Asn	tgg Trp	tgg Trp	aag Lys 280	tcg Ser	cgc Arg	act Thr	agc Ser	cag Gln 285	gcg Ala	tcc Ser	866
gac c	eu 🛚	atc /al 290	agc Ser	ttt Phe	ctg Leu	acc Thr	tgc Cys 295	tac Tyr	cac His	ttc Phe	gac Asp	ctg Leu 300	cac His	tgg Trp	gag Glu	914
cac ca His H	ac o is A 05	gc Arg	tgg Trp	ccc Pro	ttt Phe	gcc Ala 310	ccc Pro	tgg Trp	tgg Trp	gag Glu	ctg Leu 315	CCC Pro	aac Asn	tgc Cys	cgc Arg	962
cgc ct Arg Lo 320	tg t eu S	ct Ser	ggc Gly	cga Arg	ggt Gly 325	ctg Leu	gtt Val	cct Pro	gcc Ala	gag Glu 330	caa Gln	aaa Lys	ctc Leu	atc Ile	tca Ser 335	1010
gaa ga Glu G	ag g lu A	at Sp	ctg Leu	aat Asn 340	agc Ser	tag										1031
<210>	27	,														

<211> 341

<212> PRT

<213> Haematococcus pluvialis

<400> 27

Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala 10 15

Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val 20 25 30

Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp 40 45

Fischfutter.ST25.txt

Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp 50 60 Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala Ala 65 70 75 80 Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu Asp 85 90 95 Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val Ser 100 105 110 Gly Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Phe Phe Val Leu Glu 115 120 125 Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met His Gly 130 135 140 Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly Arg Val 145 150 155 . 160 Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg Lys 165 170 175 His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys Asp Pro Asp 180 185 Phe His Arg Gly Asn Pro Gly Ile Val Pro Trp Phe Ala Ser Phe Met 195 200 205 Ser Ser Tyr Met Ser Met Trp Gln Phe Ala Arg Leu Ala Trp Trp Thr 210 220 Val Val Met Gln Leu Leu Gly Ala Pro Met Ala Asn Leu Leu Val Phe 225 230 235 Met Ala Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe Tyr Phe Gly 245 250 255 Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser Gly Ser Ser 260 265 270 Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln Ala Ser Asp 285 Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His Trp Glu His 290 295 300 His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg Arg 305 310 315

Fischfutter.ST25.txt

Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser Glu 325 330 335

Glu Asp Leu Asn Ser 340

<210> 28

<211> 777

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221> promoter

<222> (1)..(777)

<223>

<400> 28 gagctcactc actgatttcc attgcttgaa aattgatgat gaactaagat caatccatgt 60 tagtttcaaa acaacagtaa ctgtggccaa cttagttttg aaacaacact aactggtcga 120 agcaaaaaga aaaaagagtt tcatcatata tctgatttga tggactgttt ggagttagga 180 ccaaacatta tctacaaaca aagacttttc tcctaacttg tgattccttc ttaaacccta 240 ggggtaatat tctattttcc aaggatcttt agttaaaggc aaatccggga aattattgta 300 atcatttggg gaaacatata aaagatttga gttagatgga agtgacgatt aatccaaaca 360 tatatatctc tttcttctta tttcccaaat taacagacaa aagtagaata ttggctttta 420 acaccaatat aaaaacttgc ttcacaccta aacacttttg tttactttag ggtaagtgca 480 aaaagccaac caaatccacc tgcactgatt tgacgtttac aaacgccgtt aagtcgatgt 540 ccgttgattt aaacagtgtc ttgtaattaa aaaaatcagt ttacataaat ggaaaattta 600 tcacttagtt ttcatcaact tctgaactta cctttcatgg attaggcaat actttccatt 660 tttagtaact caagtggacc ctttacttct tcaactccat ctctcttt ctatttcact 720 tctttcttct cattatatct cttgtcctct ccaccaaatc tcttcaacaa aaagctt 777

<210> 29

<211> 22

<212> DNA

<213> kuenstlich

<220>

<221>	primer_bind	
<222>	(1)(22)	
<223>		
<400> gcaago	29 ctcga cagctacaaa cc	22
<210>	30	
<211>	24	
<212>	DNA	
<213>	kuenstlich	
	·	
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(24)	
<223>		
<400>	30 tgca gctagcagcg acag	24
<210>	•	
<211>		
<212>		
<213>	kuenstlich	
<220>		
	primer_bind	
	(1)(30)	
<223>		
-400-	22	
<400> tgcatg	ctag aggcactcaa ggagaaggag	30
<210>	32	
<211>	59	
<211>		
	kuenstlich	
< <t2></t2>	RUCHS LITEII	

<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(59)	
<223>	•	
<400> ctagct	32 attc agatcctctt ctgagatgag tttttgctcg gcaggaacca gacctcggc	59
<210>	33	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	kuenstlich	
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(28)	
<223>		
<400>	33 actc actgatttcc attgcttg	28
3-3	acte actgatice actgating	20
<210>	34	
<211>	37	
<212>		
<213>	kuenstlich	
<220>		
	primer_bind	
	(1)(37)	
<223>		
	34 taag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc	37
<210>	35	
<211>	34	

<212>	DNA	
<213>	kuenstlich	
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(34)	
<223>		
<400> atcaac	35 ggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac	34
<210>	36	
<211>	25	
<212>	DNA	
<213>	kuenstlich	
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(25)	
<223>		
	·	
<400>	36 tttt gttgaagaga tttgg	25
<210>		
<211>	212	
	DNA .	•
<213>	Kuenstliche Sequenz	
220		
<220>		
•	Intron (212)	
<222>	(1)(212)	
1443>		
<400> gtcgac	37 ctacg taagtttctg cttctacctt tgatatatat ataataatta tcattaatta	60

minut finance could have	
Fischfutter.ST25.txt gtagtaatat aatatttcaa atatttttt caaaataaaa gaatgtagta tatagcaatt	120
gcttttctgt agtttataag tgtgtatatt ttaatttata acttttctaa tatatgacca	180
aaatttgttg atgtgcaggt atcaccggat cc	212
<210> 38	
<211> 1830	
<212> DNA	
<213> Tagetes erecta	
<220>	
<221> CDS	
<222> (141)(1691)	
<223>	
•	
<400> 38 ggcacgaggc aaagcaaagg ttgtttgttg ttgttgttga gagacactcc aatccaaaca	60
gatacaaggc gtgactggat atttctctct cgttcctaac aacagcaacg aagaagaaaa	120
agaatcatta ctaacaatca atg agt atg aga gct gga cac atg acg gca aca Met Ser Met Arg Ala Gly His Met Thr Ala Thr	173
1 5 10	
atg gcg gct ttt aca tgc cct agg ttt atg act agc atc aga tac acg Met Ala Ala Phe Thr Cys Pro Arg Phe Met Thr Ser Ile Arg Tyr Thr 15 20 25	221
aag caa att aag tgc aac gct gct aaa agc cag cta gtc gtt aaa caa Lys Gln Ile Lys Cys Asn Ala Ala Lys Ser Gln Leu Val Val Lys Gln	269
30 35 40	
gag att gag gag gaa gat tat gtg aaa gcc ggt gga tcg gag ctg Glu Ile Glu Glu Glu Asp Tyr Val Lys Ala Gly Gly Ser Glu Leu	317
45 50 55	265
ctt ttt gtt caa atg caa cag aat aag tcc atg gat gca cag tct agc Leu Phe Val Gln Met Gln Gln Asn Lys Ser Met Asp Ala Gln Ser Ser	365
60 65 70 75	413
cta tcc caa aag ctc cca agg gta cca ata gga gga gga gga gac agt Leu Ser Gln Lys Leu Pro Arg Val Pro Ile Gly Gly Gly Gly Asp Ser 80 85 90	713
aac tgt ata ctg gat ttg gtt gta att ggt tgt ggt cct gct ggc ctt	461
Asn Cys Ile Leu Asp Leu Val Val Ile Gly Cys Gly Pro Ala Gly Leu 95 100 105	
gct ctt gct gga gaa tca gcc aag cta ggc ttg aat gtc gca ctt atc	509
Ala Leu Ala Gly Glu Ser Ala Lys Leu Gly Leu Asn Val Ala Leu Ile 110 115 120	
ggc cct gat ctt cct ttt aca aat aac tat ggt gtt tgg gag gat gaa	557
Gly Pro Asp Leu Pro Phe Thr Asn Asn Tyr Gly Val Trp Glu Asp Glu	
125 130 135	

phe file Gly Leu Gly Leu Glu Glu Gly Cys file Glu His Val Trp Arg Asp 155 act gta gta tat ctt gat gac aac gat ccc att ctc ata ggt cgt gcc file Glu His Val Trp Arg Asp 155 act gta gta tat ctt gat gac aac gat ccc att ctc ata ggt cgt gcc file file Gly Arg Ala 170 tat gga cga gtt agt cgt gat tta ctt cac gag gag ttg ttg act agg 701 tyr Gly Arg Val Ser Arg Asp Leu Leu His Glu Glu Leu Leu Thr Arg 175 tgc atg gag tca ggc gtt tca tat ctg agc tcc aaa gtg gaa cgg att file Thr Arg 180 tgc atg gag tca ggc gtt tca tat ctg agc tcc aaa gtg gaa cgg att file Glu Arg file 200 act gaa gct cca aat ggc cta agt ctc ata gag tgt gaa ggc aat atc 200 act gaa gct cca aat ggc cta agt ctc ata gag tgt gaa ggc aat atc 797 Thr Glu Ala Pro Asn Gly Leu Ser Leu file Glu Cys Glu Gly Asn file 200 aca att cca tgc agg ctt gct act gtc gct tct gga gca gct tct gga 845 Thr file Pro Cys Arg Leu Ala Thr Val Ala Ser Gly Ala Ala Ser Gly 235 aaa ctt ttg cag tat gaa ctt ggc ggt ccc cgt gtt tgc gtt caa aca Lys Leu Leu Gln Tyr Glu Leu Gly Gly Pro Arg Val Cys Val Gln Thr 250 gct tat ggt ata gag gtt gag gtt gaa agc ata ccc tat gat cca agc 941 Ala Tyr Gly file Glu Val Glu Val Glu Ser file Pro Tyr Asp Pro Ser 265									: l	c		-25					•	•
This vall vall tyr Lew Asp	Phe	ata Ile	ggt Gly	ctt Leu	gga Gly	Leu	gag Glu	aac	tat	att	gaa Glu	cat	gtt	tgg Trp	cga Arg	ASP		605
Typ dy Arg 031 Ser Arg Asp Leu Leu His 610 Giù Leu Leu Thr Arg tgc atg gag tca ggc gtt tca tat ctg agc tcc aaa gtg gaa cgg att tys Met Giù Ser Giy Val Ser Tyr Leu Ser Ser Lys Val Giu Arg Ile 200 act gaa gct cca aat ggc cta agt ctc agt ctg ser Ser Lys Val Giu Arg Ile 200 act gaa gct cca aat ggc cta agt ctc agt ctc atg gag gga ggc aat atc Thr Giu Ala Pro Ash Giy Leu Ser Leu rie Giu Cys Giu Giy Ash Ile aca att cca tgc agg ctt gct act gtc gct tct gga gga gca gct tct gga Aca att cca tgc agg ctt gct act gtc gct tct gga gga gaa ggc tct gga Aca att cca tgc agg ctt gct act gtc gct tct gga gga gca gct tct gga Aca act ttg cag tat gaa ctt ggc ggt ccc cgt gtt tgc gtt caa aca Lys Leu Leu Gin Tyr Giu Leu Giy Giy Pro Arg Val Cys Val Gin Thr gct tat ggt ata gaa gct gag gtt gaa agc ata ccc tat gat ccs agc Ala Tyr Giy Ile Giu Val Giu Val Giu Ser Ile Pro Tyr Asp Cca agc Ala Tyr Giy Ile Giu Val Giu Val Giu Ser Ile Pro Tyr Asp Cca agc Ala Tyr Giy Ala Gin Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Yal Met Pro Met Ser Leu Met Val Phe Met Asp Tyr Arg Asp Tyr Thr Lys His Lys Ser Gin 280 cca act aaa gca cca tat cca att ttt gt ttg ttg cca act at ccc Act act aga gca cca ttt gag gaa act ttg ttg tg gct tca aaa gag gcc Cra act aca gaa gca caa tat cca act ttt ttg tat gtc aaa gcc at at ccc Act act aga gta ttc ttt gag gaa act tg ttt gt tg gct tca aaa gag gcc Cra act aca gat ttc ttg aga gaa act tg ttt gt tg gct tca aaa gag gcc Cra act aca gat ttc ttg aga gaa act tg tca agt tca aaa gag gcc Act to gag tta ttg aga gaa act tg tca agt tca aaa gag Act ttg gag tat gag acc aaa act tat gag gaa tg ttc aaa act act aca Act aca gag gcc caa ttc cta caa act tat gag gaa tg ttc aaa act act aca Act aca gag gcc caa ttc ttg aga gaa act gca act gca act act act act act act act act act a	act Thr	gta Val	gta Val	tat Tyr	Leu	gat Asp	gac Asp	aac Asn	gat Asp	Pro	att Ile	ctc Leu	ata Ile	ggt Gly	Arg	gcc Ala		653
aca att cca agg ctt cca aat ggc cta agt ctc ata gga ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc gg	tat Tyr	gga Gly	cga Arg	Val	agt Ser	cgt Arg	gat Asp	tta Leu	Leu	cac His	gag Glu	gag Glu	ttg Leu	Leu	act Thr	agg Arg	•	701
The did Ala pro Ash diy Leu Ser Leu Tie did Cys diu diy Ash Ile aca att cca tgc agg ctt gct act gtc gct tct gga gca gct tct gga Thr Tie Pro Cys Arg Leu Ala Thr Val Ala Ser diy Ala Ala Ser gly 220 aaa ctt ttg cag tat gga ctt ggc ggt ccc cgt gtt tgc gtt caa aca Lys Leu Leu Gin Tyr Giu Leu Giy giy Pro Arg val Cys Val din Thr 250 gct tat ggt ata gag ggt gag gtt gaa ggc agc agc atc cta aga cca agc Ala Tyr Giy Ile Giu Val Giu Val Giu Ser Ile Pro Tyr Asp Pro Ser 255 cta atg gtt tc atg gat tat aga gac cac acc acc acc aca cat aca cca aca cat aca cat aca cat aca cat aca cat aca ggt aft gan ggc asp Tyr Arg Asp Tyr Thr Lys His Lys Ser Gin 270 cca cta gaa gca caa tat cca aca ttt ttg tat gtc atg cca atg ctc Ser Leu Giu Ala Gin Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Val Met Pro Met Ser 285 cca act aca gta ttc ttt gag gaa act tgt ttg gct tca aca aca cat aca gag gcc 285 cca act aca gta ttc ttt gag gaa act tgt ttg gct tca aca gga gcc 295 cca act aca gta ttc ttt gag gaa act tgt ttg gct tca aca gag gcc 295 cca act aca gta ttc ttt gag gaa act tgt ttg gct tca aca gag gcc 295 atg ggg atc cga ata acc aca aca ctt ttg fac atg cca aca gag gcc 31085 atg cct ttt gag tta ttg aca aca aca ctt ttg gct tca aca gag cca aca gga gcc 3125 atg ggg atc cga ata acc aca aca ctt tat gaa gca gaa tta ser Lys Giu Ala 315 atg ggg atc cga ata acc aca aca ctt acc aca aca ctt aca aca	tgc Cys	atg Met	Glu	tca Ser	ggc Gly	gtt Val	tca Ser	Tyr	ctg Leu	agc Ser	tcc Ser	aaa Lys	val	gaa Glu	cgg Arg	att Ile		749
The Tie Pro Cys Arg Leu Ala The Val Ala Ser Gly Ala Ala Ser Gly 235 aaa ctt ttg cag tat gaa ctt ggc ggt ccc cgt gtt tgc gtt caa aca aca Lys Leu Leu Gln Tyr Glu Leu Gly Gly Pro Arg Val Cys Val Gln The 250 gct tat ggt ata gag gtt gag gtt gaa agc ata ccc tat gat cca agc Ala Tyr Gly Tie Glu Val Glu Val Glu Ser Tie Pro Tyr Asp Pro Ser 265 cta atg gtt ttc atg gat tat aga gac tac acc aca acat Lys Lys Ser Gln 270 tca atg gtt ttc atg gat tat aga gac tac acc aca cat acat ctc caa Ser Leu Glu Ala Gln Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Val Met Pro Met Ser 280 cca at gaa gca caa tat cca aca ttt ttg tat gtc atg cca atg tct ser Clau Glu Ala Gln Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Val Met Pro Met Ser 280 cca act aca gaa gt ttc ttt gag gaa act tgt ttg gct tca aca gag gcc aca act act acc act act gag cct ttt gag tat gag aca aca act tat ttg ser Arg Leu Lys Glu Ala 315 atg cct ttt gag tta ttg acc aca act tat tat gaa gag gaa tgg tca acg act act acc aca act tat gaa gag gaa tgg tca acg act acc acc acc acc acc acc acc acc acc	act Thr	Glu	gct Ala	cca Pro	aat Asn	ggc Gly	Leu	agt Ser	ctc Leu	ata Ile	gag Glu	Cys	gaa Glu	ggc Gly	aat Asn	atc Ile		797
gct tat ggt ata ggg gtt gaa ggg gtt gaa agc ata ccc tat gat cat aaa tct caa leu Glu Ala Glu Val Glu Ser Ile Pro Tyr Asp Pro Ser 265 cta atg gtt ttc atg gat tat aga gac tac acc aaa cat aaa tct caa leu Met Val Phe Met Asp Tyr Arg Asp Tyr Thr Lys His Lys Ser Gln 275 tca cta gga gca caa tat cca aca ttt ttg tat gtc atg cca atg tct ser Leu Glu Ala Glu Glu Glu Thr Cys Leu Ala Ser Lys Glu Ala 315 atg cct ttt gag tta ttg aag aca aca ttg ttg ttg gct tca aaa gag gcc caa gga gcc acc act cat gag gat tat ttg aag acc act gt tca acc act Lys Glu Ala 315 atg cct ttt gag tta ttg aag aca aca ctc atg tca aga tta aag act met Pro Phe Glu Leu Lys Thr Lys Leu Met Ser Arg Leu Lys Thr Ser Tyr Ile 335 atg ggg atc cga ata acc aca act tat gaa gag gaa tgg tca tat att met Gly Ile Arg Ile Thr Lys Thr Tyr Glu Glu Glu Trp Ser Tyr Ile 340 cca gta ggt gga tc ctta caa acc acc acc acc acc acc ac	Thr	att Ile	cca Pro	tgc Cys	agg Arg	Leu	gct Ala	act Thr	gtc val	gct Ala	ser	gga Gly	gca Ala	gct Ala	tct Ser	Gly		845
Ala Tyr Gly Tle Glu Val Glu Val Glu Ser Ile Pro Tyr Asp Pro Ser 265 Cta atg gtt ttc atg gat tat aga gac tac acc aaa cat cat aaa tct caa Leu Met Val Phe Met Asp Tyr Arg Asp Tyr Thr Lys His Lys Ser Gln 270 tca cta gaa gca caa tat cca aca ttt ttg tat gtc atg cca atg tct 285 cr Leu Glu Ala Gln Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Val Met Pro Met Ser 285 Cca act aaa gta ttc ttt gag gaa act tgt ttg gct tca aaa gag gcc 295 Ala ctt ttg gag tta ttg aag aca atg ctc atg tca aag act 295 Atg ggg atc cga ata acc aaa act tat tat gaa gag gaa tta aag act 295 Atg ggg atc cga ata acc aaa act tat gag gag gaa tta aag act 295 Atg ggg atc cga ata acc aaa act tat gaa gag gaa tgg tca atg tca ala acc 296 Atg ggg atc cga ata acc aaa act tat gaa gag gaa tgg tat at att 295 Atg ggg atc cga ata acc aaa act tat gaa gag gaa tgg tca tat att 297 Atg ggg gga tcc tta cca aat acc gag caa aag acc ctt gca ttt 297 Cca gta ggt gga tcc tta cca aat acc gag caa aag acc ctt gca ttt 297 Atg gct gct gct gct agc atg gt gc cat cca gcc aca gga tat tcg gca ttt 299 Ggt gct gct gct gct agc atg gt gc cat cca gcc aca gga tat tcg gca ttt 297 Ala Ala Ala Ala Ser Met Val His Pro Ala Thr Gly Tyr Ser Val Val 385 Agg tca ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att 297 Atg gsc ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att 385 Ata ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac acc 1373 Atg ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac acc 1373 Leu Gly Asn Ser Leu Gly Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	aaa Lys	ctt Leu	ttg Leu	cag Gln	Tyr	gaa Glu	ctt Leu	ggc Gly	ggt Gly	Pro	cgt Arg	gtt Val	tgc Cys	gtt val	Gin	aca Thr		893
Leu Met Val Phe Met Asp Tyr Arg Asp Tyr Thr Lys His Lys Ser Gln 270 tca cta gaa gca caa tat cca aca ttt ttg tat gtc atg cca atg tct 1037 ser Leu Glu Ala Gln Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Val Met Pro Met Ser 285 cca act aaa gta ttc ttt gag gaa act tgt ttg gct tca aaa gag gcc Pro Thr Lys Val Phe Phe Glu Glu Thr Cys Leu Ala Ser Lys Glu Ala 315 atg cct ttt gag tta ttg aag aca aaa ctc atg tca aga tta aag act Lys Thr Lys Leu Met Ser Arg Leu Lys Thr 330 atg ggg atc cga ata acc aaa act tat gaa gag gaa tgg tca tat att Met Gly Ile Arg Ile Thr Lys Thr Tyr Glu Glu Glu Trp Ser Tyr Ile 335 cca gta ggt gga tcc tta cca aat acc gag caa aag acc ctt gca ttt Pro Val Gly Gly Ser Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe 365 ggt gct gct gct agc atg gtg cat cca act acc gga tat tcg gtt gta 1277 aga tca ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att Arg Ser Leu Ser Glu Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Ala Lys Ile Arg Ser Leu Ser Glu Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Ala Lys Ile Arg Ser Leu Ser Glu Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	gct Ala	tat Tyr	ggt Gly	Ile	gag Glu	gtt val	gag Glu	gtt Val	Glu	agc Ser	ata Ile	ccc Pro	tat Tyr	Asp	cca Pro	agc Ser		941
Ser Leu Glu Ala Gln Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Val Met Pro Met Ser 295 Cca act aaa gta ttc ttt gag gaa act tgt ttg gct tca aaa gag gcc Pro Thr Lys Val Phe Phe Glu Glu Thr Cys Leu Ala Ser Lys Glu Ala 315 atg cct ttt gag tta ttg aag aca aaa ctc atg tca aga tta aag act Lys Thr Lys Leu Met Ser Arg Leu Lys Thr 320 atg ggg atc cga ata acc aaa act tat gaa gag gaa tgg tca tat att Met Gly Ile Arg Ile Thr Lys Thr Tyr Glu Glu Glu Trp Ser Tyr Ile 335 cca gta ggt gga tcc tta cca aat acc gag caa aag aac ctt gca ttt Pro Val Gly Gly Ser Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe 361 ggt gct gct gct gcd agc atg gtg cat cca acc gcc aca gga tat tcg gtt gta 375 aga tca ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att Lys Ile 385 tta ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac acca 1373 tta ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac aca Lys Gly Arg Tyr Thr	cta Leu	atg Met	٧a٦	ttc Phe	atg Met	gat Asp	tat Tyr	Arg	gac Asp	tac Tyr	acc Thr	aaa Lys	His	aaa Lys	tct Ser	caa Gln		989
Pro Thr Lys Val Phe Phe Glu Glu Thr Cys Leu Ala Ser Lys Glu Ala 315 atg cct ttt gag tta ttg aag aca aaa ctc atg tca aga tta aag act Met Pro Phe Glu Leu Leu Lys Thr Lys Leu Met Ser Arg Leu Lys Thr 320 atg ggg atc cga ata acc aaa act tat gaa gag gaa tgg tca tat att Met Gly Ile Arg Ile Thr Lys Thr Tyr Glu Glu Glu Trp Ser Tyr Ile 335 cca gta ggt gga tcc tta cca aat acc gag caa aag aac ctt gca ttt Pro Val Gly Gly Ser Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe 350 ggt gct gct gct agc atg gtg cat cca aca gga tat tcg gtt gta 1277 Gly Ala Ala Ala Ser Met Val His Pro Ala Thr Gly Tyr Ser Val Val 365 aga tca ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att Arg Ser Leu Ser Glu Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Val Ile Ala Lys Ile 380 tta ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac aca Leu Gly Lys Gly Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	tca Ser	Leu	gaa Glu	gca Ala	caa Gln	tat Tyr	Pro	aca Thr	ttt Phe	ttg Leu	tat Tyr	va1	atg Met	cca Pro	atg Met	tct Ser	1	LO37
Met Pro Phe Glu Leu Lys Thr Lys Leu Met Ser Arg Leu Lys Thr 330 atg ggg atc cga ata acc aaa act tat gaa gag gaa tgg tca tat att Met Gly Ile Arg Ile Thr Lys Thr Tyr Glu Glu Glu Trp Ser Tyr Ile 335 cca gta ggt gga tcc tta cca aat acc gag caa aag aac ctt gca ttt Pro Val Gly Gly Ser Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe 350 ggt gct gct gct agc atg gtg cat cca gcc aca gga tat tcg gtt gta Gly Ala Ala Ala Ser Met Val His Pro Ala Thr Gly Tyr Ser Val Val 365 aga tca ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Val Ile Ala Lys Ile 380 tta ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac aca 1373 Leu Gly Lys Gly Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	Pro	act Thr	aaa Lys	gta Val	ttc Phe	Phe	gag Glu	gaa Glu	act Thr	tgt Cys	Leu	gct Ala	tca Ser	aaa Lys	gag Glu	Ala	1	LO85
Met Gly Ile Arg Ile Thr Lys Thr Tyr Glu Glu Glu Trp Ser Tyr Ile 335 Cca gta ggt gga tcc tta cca aat acc gag caa aag aac ctt gca ttt Pro Val Gly Gly Ser Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe 350 ggt gct gct gct agc atg gtg cat cca gcc aca gga tat tcg gtt gta Gly Ala Ala Ala Ser Met Val His Pro Ala Thr Gly Tyr Ser Val Val 365 aga tca ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att Arg Ser Leu Ser Glu Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Val Ile Ala Lys Ile 380 tta ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac aca Leu Gly Lys Gly Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	atg Met	cct Pro	ttt Phe	gag Glu	Leu	ttg Leu	aag Lys	aca Thr	aaa Lys	Leu	atg Met	tca Ser	aga Arg	tta Leu	Lys	act Thr	3	1133
Pro Val Gly Gly Ser Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe 350 ggt gct gct gct agc atg gtg cat cca gcc aca gga tat tcg gtt gta Gly Ala Ala Ala Ser Met Val His Pro Ala Thr Gly Tyr Ser Val Val 365 aga tca ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att Arg Ser Leu Ser Glu Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Val Ile Ala Lys Ile 380 tta ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac aca Leu Gly Lys Gly Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	atg Met	ggg Gly	atc Ile	Arg	ata Ile	acc Thr	aaa Lys	act Thr	Tyr	gaa Glu	gag Glu	gaa Glu	tgg Trp	Ser	tat Tyr	att Ile	J	1181
aga tca ctg tca gaa gct cct aat tat gca gca gta att gca aag att Arg Ser Leu Ser Glu Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Val Ile Ala Lys Ile 380 tta ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac aca Leu Gly Lys Gly Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	cca Pro	gta Val	Ğly	gga Gly	tcc Ser	tta Leu	cca Pro	Asn	acc Thr	gag Glu	caa Gln	aag Lys	Asn	ctt Leu	gca Ala	ttt Phe		1229
Arg Ser Leu Ser Glu Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Val Ile Ala Lys Ile 380 395 395 tta ggg aaa gga aat tca aaa cag atg ctt gat cat gga aga tac aca Leu Gly Lys Gly Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	ggt Gly	Ala	gct Ala	gct Ala	agc Ser	atg Met	va i	cat His	cca Pro	gcc Ala	aca Thr	GIY	tat Tyr	tcg Ser	gtt Val	gta Val	:	1277
Leu Gly Lys Gly Asn Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr	Arg	tca Ser	ctg Leu	tca Ser	gaa Glu	Ala	cct Pro	aat Asn	tat Tyr	gca Ala	Ala	gta Val	att Ile	gca Ala	aag Lys	Ile		1325
	tta Leu	ggg Gly	aaa Lys	gga Gly	Asn	tca Ser	aaa Lys	cag Gln	atg Met	Leu	gat Asp	cat His	gga Gly	aga Arg	Tyr	aca Thr	:	1373

Fischfutter.ST25.txt acc aac atc tca aag caa gct tgg gaa aca ctt tgg ccc ctt gaa agg Thr Asn Ile Ser Lys Gln Ala Trp Glu Thr Leu Trp Pro Leu Glu Arg	
415 420 425	1421
aaa aga cag aga gca ttc ttt ctc ttt gga tta gca ctg att gtc cag Lys Arg Gln Arg Ala Phe Phe Leu Phe Gly Leu Ala Leu Ile Val Gln 430 435 440	1469
atg gat att gag ggg acc cgc aca ttc ttc cgg act ttc ttc cgc ttg Met Asp Ile Glu Gly Thr Arg Thr Phe Phe Arg Thr Phe Phe Arg Leu 445 450 455	1517
ccc aca tgg atg tgg tgg ggg ttt ctt gga tct tcg tta tca tca act Pro Thr Trp Met Trp Trp Gly Phe Leu Gly Ser Ser Leu Ser Ser Thr 460 465 470 475	1565
gac ttg ata ata ttt gcg ttt tac atg ttt atc ata gca ccg cat agc Asp Leu Ile Ile Phe Ala Phe Tyr Met Phe Ile Ile Ala Pro His Ser 480 485 490	1613
ctg aga atg ggt ctg gtt aga cat ttg ctt tct gac ccg aca gga gga Leu Arg Met Gly Leu Val Arg His Leu Leu Ser Asp Pro Thr Gly Gly 495 500 505	1661
aca atg tta aaa gcg tat ctc acg ata taa ataactctag tcgcgatcag Thr Met Leu Lys Ala Tyr Leu Thr Ile 510 515	1711
tttagattat aggcacatct tgcatatata tatgtataaa ccttatgtgt gctgtatcct	1771
tacatcaaca cagtcattaa ttgtatttct tggggtaatg ctgatgaagt attttctgg	1830
<210> 39	
<211> 516	
<212> PRT	
<213> Tagetes erecta	
<213> Tagetes erecta	
<213> Tagetes erecta <400> 39	
<400> 39 Met Ser Met Arg Ala Gly His Met Thr Ala Thr Met Ala Ala Phe Thr	
<pre><400> 39 Met Ser Met Arg Ala Gly His Met Thr Ala Thr Met Ala Ala Phe Thr 1</pre>	
<pre><400> 39 Met Ser Met Arg Ala Gly His Met Thr Ala Thr Met Ala Ala Phe Thr 1</pre>	
<pre><400> 39 Met Ser Met Arg Ala Gly His Met Thr Ala Thr Met Ala Ala Phe Thr 1</pre>	

Fischfutter.ST25.txt

Leu Val Val Ile Gly Cys Gly Pro Ala Gly Leu Ala Leu Ala Gly Glu 100 105 110 Ser Ala Lys Leu Gly Leu Asn Val Ala Leu Ile Gly Pro Asp Leu Pro 115 120 125 Phe Thr Asn Asn Tyr Gly Val Trp Glu Asp Glu Phe Ile Gly Leu Gly 130 140 Leu Glu Gly Cys Ile Glu His Val Trp Arg Asp Thr Val Val Tyr Leu 145 150 155 160 Asp Asp Asn Asp Pro Ile Leu Ile Gly Arg Ala Tyr Gly Arg Val Ser 165 170 175 Arg Asp Leu Leu His Glu Glu Leu Leu Thr Arg Cys Met Glu Ser Gly 180 185 Val Ser Tyr Leu Ser Ser Lys Val Glu Arg Ile Thr Glu Ala Pro Asn 195 200 205 Gly Leu Ser Leu Ile Glu Cys Glu Gly Asn Ile Thr Ile Pro Cys Arg 210 215 Leu Ala Thr Val Ala Ser Gly Ala Ala Ser Gly Lys Leu Leu Gln Tyr 225 230 235 240 Glu Leu Gly Gly Pro Arg Val Cys Val Gln Thr Ala Tyr Gly Ile Glu 245 250 255 Val Glu Val Glu Ser Ile Pro Tyr Asp Pro Ser Leu Met Val Phe Met 260 265 270 Asp Tyr Arg Asp Tyr Thr Lys His Lys Ser Gln Ser Leu Glu Ala Gln 275 280 285 Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Val Met Pro Met Ser Pro Thr Lys Val Phe 290 295 300 Phe Glu Glu Thr Cys Leu Ala Ser Lys Glu Ala Met Pro Phe Glu Leu 305 310 315 Leu Lys Thr Lys Leu Met Ser Arg Leu Lys Thr Met Gly Ile Arg Ile 325 Thr Lys Thr Tyr Glu Glu Glu Trp Ser Tyr Ile Pro Val Gly Gly Ser 340 345 Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe Gly Ala Ala Ala Ser 365 360

Fischfutter.ST25.txt

rischiucter .5125. CAC														
Met Val 370	His Pro	Ala	Thr	G7y 375	Tyr	Ser	Va7	val	Arg 380	Ser	Leu	ser	Glu	
Ala Pro 385	Asn Tyr	Ala	Ala 390	val	Ile	Ala	Lys	Ile 395	Leu	GТу	Lys	Gly	Asn 400	
Ser Lys	Gln Met	Leu 405	Asp	нis	Gly	Arg	Tyr 410	Thr	Thr	Asn	Ile	Ser 415	Lys	
Gln Ala	Trp Glu 420		Leu	Trp	Pro	Leu 425	Glu	Arg	Lys	Arg	G]n 430	Arg	Ala	
Phe Phe	Leu Phe 435	GТу	Leu	Ala	Leu 440	Ile	val	Gln	Met	Asp 445	Ile	Glu	Gly	
Thr Arg 450	Thr Phe	Phe	Arg	Thr 455	Phe	Phe	Arg	Leu	Pro 460	Thr	Тгр	Met	Тгр	
Trp Gly 465	Phe Leu	GТу	Ser 470	Ser	Leu	Ser	Ser	Thr 475	Asp	Leu	Ile	Ile	Phe 480	
Ala Phe	Tyr Met	Phe 485	Ile	Ile	Ala	Pro	ніs 490	Ser	Leu	Arg	Met	Gly 495	Leu	
Val Arg	His Leu 500		Ser	Asp	Pro	Thr 505	Gly	Glу	Thr	Met	Leu 510	Lys	Ala	
Tyr Leu	Thr Ile 515													
<210> 4	0													
<211> 4	45													
<212> D	NA .													
<213> т	agetes	erect	ta											
<220>														
<221> S	ense Fr	agmer	nt											
<222> (1)(44	5)												
<223>														
<400> 4 aagcttgc	•	caaag	jc aa	aggt	tgtt	tgt:	tgtt	gtt	gttg	gagag	gac a	actco	aatcc	60

gaaaaagaat cattactaac aatcaatgag tatgagagct ggacacatga cggcaacaat 180

aaacagatac aaggcgtgac tggatatttc tctctcgttc ctaacaacag caacgaagaa

120

			schfutter.S			
ggcggctttt	acatgcccta	ggtttatgac	tagcatcaga	tacacgaagc	aaattaagtg	240
caacgctgct	aaaagccagc	tagtcgttaa	acaagagatt	gaggaggaag	aagattatgt	300
gaaagccggt	ggatcggagc	tgctttttgt	tcaaatgcaa	cagaataagt	ccatggatgc	360
acagtctagc	ctatcccaaa	agctcccaag	ggtaccaata	ggaggaggag	gagacagtaa	420
ctgtatactg	gatttggttg	tcgac				445
<210> 41						•
<211> 446						
<212> DNA						
<213> Tage	etes erecta					
<220>						
<221> Anti	isense Fragn	nent				
<222> (1)	(446)					
<223>						
						•
<400> 41	60.600.000.000		***			60
		aaaggttgtt				60
		tggatatttc				120
		aatcaatgag				180
		ggtttatgac				240
		tagtcgttaa				300
		tgctttttgt				360
		agctcccaag	ggtaccaata	ggaggaggag	gagacagtaa	420
ctgtatactg	gatttggttg	gatcct				446
<210> 42						
<211> 393					-	
<212> DNA						
<213> Tage	tes erecta					
<220>						
<221> Sens	e Fragment					
<222> (1).	. (393)					
<223>						

<400> 42 aagctttgga ttagcactga ttgtccagat ggatattgag gggacccgca cattcttccg	60
gactttcttc cgcttgccca catggatgtg gtgggggttt cttggatctt cgttatcatc	120
aactgacttg ataatatttg cgttttacat gtttatcata gcaccgcata gcctgagaat	180
gggtctggtt agacatttgc tttctgaccc gacaggagga acaatgttaa aagcgtatct	240
cacgatataa ataactctag tcgcgatcag tttagattat aggcacatct tgcatatata	300
tatgtataaa ccttatgtgt gctgtatcct tacatcaaca cagtcattaa ttgtatttct	360
tggggtaatg ctgatgaagt attttctgtc gac	393
.210. 42	
<210> 43	
<211> 397 <212> DNA	
<213> Tagetes erecta	
<220>	
<221> Antisense Fragment	
<222> (1)(397)	
<223>	
<400> 43	
gaattctctt tggattagca ctgattgtcc agatggatat tgaggggacc cgcacattct	60
tccggacttt cttccgcttg cccacatgga tgtggtgggg gtttcttgga tcttcgttat	120
catcaactga cttgataata tttgcgtttt acatgtttat catagcaccg catagcctga	180
gaatgggtct ggttagacat ttgctttctg acccgacagg aggaacaatg ttaaaagcgt	240
atctcacgat ataaataact ctagtcgcga tcagtttaga ttataggcac atcttgcata	300
tatatatgta taaaccttat gtgtgctgta tccttacatc aacacagtca ttaattgtat	360
ttcttggggt aatgctgatg aagtattttc tggatcc	397
<210> 44	
<211> 1537	
<212> DNA	
<213> -	
<220>	
<221> promoter	
<222> (1)(1537)	

Fischfutter.ST25.txt

<223>

<400> 44						
	aattagggtt	actttattca	ttttcatcca	ttctctttat	tgttaaattt	60
tgtacattta	ttcaataata	ttatatgttt	attacaaatt	ctcactttct	tattcatacc	120
tattcactca	agcctttacc	atcttccttt	tctatttcaa	tactatttct	acttcatttt	180
tcacgttttt	aacatctttc	tttatttctt	gtccacttcg	tttagggatg	cctaatgtcc	240
caaatttcat	ctctcgtagt	aacacaaaac	caatgtaatg	ctacttctct	ctacattttt	300
aatacaaata	aagtgaaaca	aaatatctat	aaataaacaa	atatatatat	tttgttagac	360
gctgtctcaa	cccatcaatt	aaaaaatttt	gttatatttc	tactttacct	actaaatttg	420
tttctcatat	ttacctttta	acccccacaa	aaaaaaatta	taaaaaagaa	agaaaaaagc	480
taaaccctat	ttaaatagct	aactataaga	tcttaaaatt	atcctcatca	gtgtatagtt	540
taattggtta	ttaacttata	acattatata	tctatgacat	atactctctc	ctagctattt	600
ctcacatttt	ttaacttaag	aaaatagtca	taacatagtc	taaaattcaa	acatccacat	660
gctctaattt	gattaacaaa	aagttagaaa	tatttattta	aataaaaaag	actaataaat	720
atataaaatg	aatgttcata	cgcagaccca	tttagagatg	agtatgcttt	cacatgctga	780
gattattttc	aaaactaagg	ttgtagcaat	attaaatcaa	taaaattatt	ataaataaca	840
aaattaacct	gctcgtgttt	gctgtatatg	ggaggctaca	aaataaatta	aactaaagat	900
gattatgttt	tagacatttt	ttctatctgt	attagtttat	acatattaat	tcaggagctg	960
cacaacccaa	ttctattttc	gttccttggt	ggctgggttt	ctcacaaggt	tcaatagtca	1020
atattaggtt	ttattggact	tttaatagta	tcaaacaaat	ctatgtgtga	acttaaaaat	1080
tgtattaaat	atttagggta	acctgttgcc	gtttttagaa	taatgtttct	tcttäataca	1140
cgaaagcgta	ttgtgtattc	attcatttgg	cgcctcacat	gcttcggttg	gctcgcttta	1200
gtctctgcct	tctttgtata	ttgtactccc	cctcttccta	tgccacgtgt	tctgagctta	1260
acaagccacg	ttgcgtgcca	ttgccaaaca	agtcatttta	acttcacaag	gtccgatttg	1320
acctccaaaa	caacgacaag	tttccgaaca	gtcgcgaaga	tcaagggtat	aatcgtcttt	1380
ttgaattcta	tttctcttta	tttaatagtc	cctctcgtgt	gatagtttt	aaaagatttt	1440
taaaacgtag	ctgctgttta	agtaaatccc	agtccttcag	tttgtgcttt	tgtgtgtttt	1500
gtttctctga	tttacggaat	ttggaaataa	taagctt			1537

<210> 45

<211> 734

<212> DNA

<213> kuenstliche Sequenz

Fischfutter.ST25.txt

<220>

<221> variation

<222> (1)(734)	
<223>	
<400> 45	
ctaacaatca atgagtagag agctggacac atgacggcaa caatggcggc ttttacatgc	60
cctaggttta tgactagcat cagatacacg aagcaaatta agtgcaacgc tgctaaaagc	120
cagctagtcg ttaaacaaga gattgaggag gaagaagatt atgtgaaagc cggtggatcg	180
gagctgcttt ttgttcaaat gcaacagaat aagtccatgg atgcacagtc tagcctatcc	240
caaaaggtca ctccagactt aattgcttat aaataaataa atatgttttt taggaataat	300
gatatttaga tagattagct atcacctgtg ctgtggtgtg cagctcccaa gggtcttacc	360
gatagtaaaa tcgttagtta tgattaatac ttgggaggtg ggggattata ggctttgttg	420
tgagaatgtt gagaaagagg tttgacaaat cggtgtttga atgaggttaa atggagttta	480
attaaaataa agagaagaga aagattaaga gggtgatggg gatattaaag acggscaata	540
tagtgatgcc acgtagaaaa aggtaagtga aaacatacaa cgtggcttta aaagatggct	600
tggctgctaa tcaactcaac tcaactcata tcctatccat tcaaattcaa ttcaattcta	660
ttgaatgcaa agcaaagcaa aggttgtttg ttgttgttgt tgagagacac tccaatccaa	720
acagatacaa ggcg	734
<210> 46	
<211> 280	
<213> kuenstliche Sequenz	
-220	
<220>	
<221> variation	
<222> (1)(280)	
<223>	
<pre><400> 46 gtcgagtatg gagttcaatt aaaataaaga gaagaraaag attaagaggg tgatggggat</pre>	60
attaaagacg gccaatrtag tgatgccacg taagaaaaag gtaagtgaaa acatacaacg	120
tggctttaaa agatggcttg gctgctaatc aactcaactc	180
aaattcaatt caattctatt gaatgcaaag caaagcaaag	240

Fischfutter.ST25.txt

tgttgagaga cactccaatc caaacagata caaggcgtga 280 <210> 47 <211> 358 <212> DNA <213> Tagetes erecta <220> <221> Sense Promotor <222> (1)...(358)<223> <400> 47 aagcttaccg atagtaaaat cgttagttat gattaatact tgggaggtgg gggattatag 60 gctttgttgt gagaatgttg agaaagaggt ttgacaaatc ggtgtttgaa tgaggttaaa 120 tggagtttaa ttaaaataaa gagaagagaa agattaagag ggtgatgggg atattaaaga 180 cggccaatat agtgatgcca cgtagaaaaa ggtaagtgaa aacatacaac gtggctttaa 240 aagatggctt ggctgctaat caactcaact caactcatat cctatccatt caaattcaat 300 tcaattctat tgaatgcaaa gcaaagcaaa gcaaaggttg tttgttgttg ttgtcgac 358 <210> 48 <211> 361 <212> DNA <213> Tagetes erecta <220> <221> Antisense Promotor <222> (1)..(361)<223> <400> 48 ctcgagctta ccgatagtaa aatcgttagt tatgattaat acttgggagg tgggggatta 60 taggctttgt tgtgagaatg ttgagaaaga ggtttgacaa atcggtgttt gaatgaggtt 120 aaatggagtt taattaaaat aaagagaaga gaaagattaa gagggtgatg gggatattaa 180 agacggccaa tatagtgatg ccacgtagaa aaaggtaagt gaaaacatac aacgtggctt 240 300

```
Fischfutter.ST25.txt
 aattcaattc tattgaatgc aaagcaaagc aaagcaaagg ttgtttgttg ttgttggatc
                                                                     360
 C
                                                                     361
 <210> 49
 <211> 28
 <212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(28)
<223>
<400> 49
gagctcactc actgatttcc attgcttg
                                                                      28
<210>
      50
<211>
       37
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222> (1)..(37)
<223>
cgccgttaag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc
                                                                      37
<210> 51
<211> 34
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222> (1)..(34)
```

-	~	-	
- 1	,	~	•

<400> atcaac	51 ggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac	34
<210>	52	
<211>	25	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(25)	
<223>		
<400> taagct	52 tttt gttgaagaga tttgg	25
<210>	53	
<211>	23	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(23)	
<223>		
<400> gaaaata	53 actt catcagcatt acc	23
<210>	54	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		

<221>	Primer		
<222>	(1)(28)	•	
<223>		•	
<400>			
gtcga	tacg taagtttctg cttctacc		28
<210>	55		
<211>	26		
<212>	DNA		
<213>	kuenstliche Sequenz		
<220>			
<221>	Primer		
<222>	(1)(26)		
<223>			
<400> ggatco	55 ggtg atacctgcac atcaac		26
<210>	56		
<211>			
<212>			
<213>	kuenstliche Sequenz		
220			
<220>	P ost of the second		
	Primer (12 C28)		
<223>	(1)(28)		
\ 223>			
<400>	56		
aagctt	gcac gaggcaaagc aaaggttg		28
<210>	57		
<211>	29		
<212>	DNA .		
	kuenstliche Sequenz		
	Nacional Telle Sequenz		

Fischfutter.ST25.txt

<22U>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(29)	
<223>		
<400>		20
gicgac	aacc aaatccagta tacagttac	29
<210>	58	
<211>	30	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(30)	
<223>		
<400>	58 caac caaatccagt atacagttac	30
<210>		
	28	
<212>		
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
	Primer	
	(1)(28)	
<223>		
<400> gaattc	59 gcac gaggcaaagc aaaggttg	28
		-
<210>	60	

<211> 25

<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(25)	
<223>	·	
	·	
<400> aagctt	60 tgga ttagcactga ttgtc	25
<210>	61	
<211>	29	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(29)	
<223>		
<400> gtcgac	61 agaa aatacttcat cagcattac	29
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
	Primer	
	(1)(29)	
<223>		
~~~ J/		
<400>	62 agaa aatacttcat cagcattac	29

<210>	63			
<211>	27			
<212>	DNA			
<213>	kuenstliche Sequenz			
<220>				
<221>	Primer		•	
<222>	(1)(27)			
<223>				
<400>	63 tctt tggattagca ctgattg		•	27
yaatt	teet eggaetagea eegaetg			
<210>	64			
<211>	23			
<212>	DNA			
<213>	kuenstliche Sequenz			
	•			
<220>				
<221>	Primer			
<222>	(1)(23)			
<223>	•			
<400> cgcct	64 tgtat ctgtttggat tgg			23
<210>	65			
<211>	24			
<212>	DNA	•		
<213>	kuenstliche Sequenz			
<220>				
<221>	Primer			
<222>	(1)(24)		•	
<223>				

<400> ctaaca	65 atca atgagtatga gagc	24
<210>	66	
<211>	26	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(26)	
<223>		
<400>		26
agagca	aggc cagcaggacc acaacc	20
<210>	67	
<211>	26	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(26)	
<223>		
<400>	67 gagc ttttgggata ggctag	26
ceregg	gage tetegggata ggetag	
<210>	68	
<211>	26	
<212>	DNA .	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(26)	

	-	~	-	
~	,	,	4	>

<400> tcacgco	cttg tatctgtttg gattgg		26
<210>	69		
<211>	15		
<212>	DNA	•	
<213>	kuenstliche Sequenz		
<220>			
<221>	Primer		
<222>	(1)(15)		
<223>			
<400>	69 tatg gagtt		15
99-9		•	
<210>	70		
<211>	28		
<212>			
<213>	kuenstliche Sequenz		
<220>			
<221>	Primer	·	
	(1)(28)		
<223>			•
<400> aagctt	70 accg atagtaaaat cgttagtt	•	28
<210>			
<211>			•
<212>			
<213>	kuenstliche Sequenz		
220			
<220>		•	

<221>	Primer	
<222>	(1)(31)	
<223>		
<400>	71 octta ccgatagtaa aatcgttagt t	31
<210>	72	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<400>	72 caaca acaacaaaca acctttgc	28
35		
<210>	73	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Seguenz	
	•	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(28)	
<223>		
<400>	73 caaca acaacaaaca acctttgc	28
33		
<210>	74	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(28)	
<223>		

<400> gtcgac	74 tttt tgttgaagag atttggtg	28
<210>	75	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	
<222>	(1)(28)	
<223>		
<400> ctcgac	75 pactc actgatttcc attgcttg	28
<210>	76	
<211>		
	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
220		
<220>	Primer	
<221>	(1)(22)	
<222 <i>&gt;</i>	(1)(22)	
<b>&lt;223</b> >		
<400> gagct	76 ctaca aattagggtt ac	22
<210>	<b>77</b>	
<211>	23	
<212>	DNA	
<213>	kuenstliche Sequenz	
<220>		
<221>	Primer	

```
<222> (1)..(23)
<223>
<400> 77
                                                                                  23
aagcttatta tttccaaatt ccg
<210>
        78
<211>
        50
<212>
        DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221>
       Primer
<222>
        (1)..(50)
<223>
<400> 78
aagctttgca attcatacag aagtgagaaa aatgcagcta gcagcgacag
                                                                                  50
<210> 79
<211>
        1062
<212> DNA
<213> Haematococcus pluvialis
<220>
<221>
       CDS
<222>
       (32)..(1021)
<223>
<400> 79
52
atg ttg gag cag ctt acc gga agc gct gag gca ctc aag gag aag gag
Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu
10 15 20
                                                                                 100
aag gag gtt gca ggc agc tct gac gtg ttg cgt aca tgg gcg acc cag
Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln
25 30 35
                                                                                 148
```

																-	*
tac Tyr 40	tcg Ser	ctt Leu	ccg Pro	tca Ser	gag Glu 45	gag Glu	tca	isch gac Asp	qcq	qcc	cgc	ccg	gga Gly	ctg Leu	aag Lys 55		196
aat Asn	gcc Ala	tac Tyr	aag Lys	cca Pro 60	cca Pro	cct Pro	tcc Ser	gac Asp	aca Thr 65	aag Lys	ggc Gly	atc Ile	aca Thr	atg Met 70	gcg Ala		244
cta Leu	gct Ala	gtc Val	atc Ile 75	ggc Gly	tcc Ser	tgg Trp	gcc Ala	gca Ala 80	gtg Val	ttc Phe	ctc Leu	cac His	gcc Ala 85	att Ile	ttt Phe		292
caa G1n	atc Ile	aag Lys 90	ctt Leu	ccg Pro	acc Thr	tcc ser	ttg Leu 95	gac Asp	cag Gln	ctg Leu	cac His	tgg Trp 100	ctg Leu	ccc Pro	gtg Val		340
tca Ser	gat Asp 105	gcc Ala	aca Thr	gct Ala	cag Gln	ctg Leu 110	gtt Val	agc ser	ggc Gly	agc Ser	agc Ser 115	agc Ser	ctg Leu	ctg Leu	cac His		388
atc Ile 120	gtc val	gta Val	gta Val	ttc Phe	ttt Phe 125	gtc val	ctg Leu	gag Glu	ttc Phe	ctg Leu 130	tac Tyr	aca Thr	ggc Gly	ctt Leu	ttt Phe 135		436
					gct Ala												484
cag Gln	ctt Leu	aat Asn	gac Asp 155	ttc Phe	ttg Leu	ggc Gly	aga Arg	gta val 160	tgc Cys	atc Ile	tcc Ser	ttg Leu	tac Tyr 165	gcc Ala	tgg Trp		532
ttt Phe	gat Asp	tac Tyr 170	aac Asn	atg Met	ctg Leu	cac His	cgc Arg 175	aag Lys	cat His	tgg Trp	gag Glu	cac His 180	cac His	aac Asn	cac His	•	580
act Thr	ggc Gly 185	gag Glu	gtg Val	ggc Gly	aag Lys	gac Asp 190	cct Pro	gac Asp	ttc Phe	cac His	agg Arg 195	gga Gly	aac Asn	cct Pro	ggc Gly		628
					gcc Ala 205												676
cag Gln	ttt Phe	gcg Ala	cgc Arg	ctc Leu 220	gca Ala	tgg Trp	tgg Trp	acg Thr	gtg Val 225	gtc Val	atg Met	cag Gln	ctg Leu	ctg Leu 230	ggt Gly		724
gcg Ala	cca Pro	atg Met	gcg Ala 235	aac Asn	ctg Leu	ctg Leu	gtg Val	Phe 240	atg Met	gcg Ala	gcc Ala	gcg Ala	ccc Pro 245	atc Ile	ctg Leu		772
tcc Ser	gcc Ala	ttc Phe 250	cgc Arg	ttg Leu	ttc Phe	tac Tyr	ttt Phe 255	ggc Gly	acg Thr	tac Tyr	atg Met	ccc Pro 260	cac His	aag Lys	cct Pro		820
gag Glu	cct Pro 265	ggc Gly	gcc Ala	gcg Ala	tca Ser	ggc Gly 270	tct Ser	tca Ser	cca Pro	gcc Ala	gtc Val 275	atg Met	aac Asn	tgg Trp	tgg Trp		868
aag Lys 280	tcg Ser	cgc Arg	act Thr	agc Ser	cag Gln 285	gcg Ala	tcc Ser	gac Asp	ctg Leu	gtc Val 290	agc Ser	ttt Phe	ctg Leu	acc Thr	tgc Cys 295		916
					cac His												964

Fischfutter.ST25.txt

tgg tgg gag ctg ccc aac tgc cgc cgc ctg tct ggc cga ggt ctg gtt
Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val
315 320 325

cct gcc tag ctggacacac tgcagtgggc cctgctgcca gctgggcatg c 1062
Pro Ala

<210> 80

<211> 329

<212> PRT

<213> Haematococcus pluvialis

400> 80

Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala
11

Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val

Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp
40

Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp
50

Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala Ala
65

Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu Asp 85 90 95

Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val Ser 100 105 110

Gly Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Phe Phe Val Leu Glu 115 120 125

Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met His Gly 130 140

Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly Arg Val 145 150 155 160

Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg Lys
165 170 175

His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys Asp Pro Asp 180 185 190

PHE	піз	195	GIY	ĄSN	Pro	. GIY	200		Pro	тгр	Pne	205		Phe	Met	
Ser	Ser 210		Met	Ser	Met	Trp 215	Gln	Phe	Ala	Arg	Leu 220		Trp	Тгр	Thr	
Va1 225	Val	Met	Gln	Leu	Leu 230		Ala	Pro	Met	A7a 235		Leu	Leu	Val	Phe 240	
Met	Ala	Ala	Ala	Pro 245	Ile	Leu	Ser	Ala	Phe 250		Leu	Phe	Tyr	Phe 255	Gly	·
Thr	Tyr	Met	Pro 260		Lys	Pro	Glu	Pro 265		Ala	Ala	Ser	Gly 270		Ser	
Pro	ΑΊа	Va1 275	Met	Asn	Тгр	Trp	Lys 280	Ser	Arg	Thr	Ser	G]n 285		Ser	Asp	
Leu	va1 290	Ser	Phe	Leu	Thr	Cys 295	Туг	His	Phe	Asp	Leu 300	нis	Trp	Glu	His	·
Нis 305	Arg	ТГР	Pro	Phe	A]a 310	Pro	Trp	Тгр	Glu	Leu 315	Pro	Asn	Cys	Arg	Arg 320	
Leu	Ser	Gly	Arg	G]y 325	Leu	٧a٦	Pro	Ala								
<210	)> {	<b>31</b>														
<211	ر ا	789														
<212	!> [	DNA														
<213	l> 1	Nosto	oc pu	ıncti	ifor	ne								•		
<220	)>															
<221	> (	DS														
<222	:> (	(1)	(789	))												
<223	<b>&gt;</b>															
ttg	> 8 aat Asn	ttt	tgt Cys	gat Asp 5	aaa Lys	cca Pro	gtt Val	agc Ser	tat Tyr 10	tat Tyr	gtt Val	gca Ala	ata Ile	gag Glu 15	caa Gln	48
tta Leu	agt Ser	gct Ala	aaa Lys 20	gaa Glu	gat Asp	act Thr	gtt Val	tgg Trp 25	ggg Gly	ctg Leu	gtg Val	att Ile	gtc Val 30	ata Ile	gta val	96
att Ile	att Ile	agt Ser	ctt Leu	tgg Trp	gta Val	gct Ala	agt Ser	ttg Leu	gct Ala	ttt Phe	tta Leu	cta Leu	gct Ala	att Ile	aat Asn	144

Fischfutter.ST25.txt 40 45

tat Tyr	gcc Ala 50	aaa Lys	gtc Val	cca Pro	att Ile	tgg Trp 55	ttg Leu	ata Ile	cct Pro	att Ile	gca Ala 60	ata Ile	gtt Val	tgg Trp	caa Gln	192
atg Met 65	ttc Phe	ctt Leu	tat Tyr	aca Thr	999 Gly 70	cta Leu	ttt Phe	att Ile	act Thr	gca Ala 75	cat His	gat Asp	gct Ala	atg Met	cat His 80	240
ggg	tca Ser	gtt Val	tat Tyr	cgt Arg 85	aaa Lys	aat Asn	ccc Pro	aaa Lys	att Ile 90	aat Asn	aat Asn	ttt Phe	atc Ile	ggt Gly 95	tca Ser	288
cta Leu	gct Ala	gta Val	gcg Ala 100	ctt Leu	tac Tyr	gct Ala	gtg Val	ttt Phe 105	cca Pro	tat Tyr	caa Gln	cag Gln	atg Met 110	tta Leu	aag Lys	336
aat Asn	cat His	tgc Cys 115	tta Leu	cat His	cat His	cgt Arg	cat His 120	cct Pro	gct Ala	agc Ser	gaa Glu	gtt Val 125	gac Asp	cca Pro	gat Asp	384
ttt Phe	cat His 130	gat Asp	ggt Gly	aag Lys	aga Arg	aca Thr 135	aac Asn	gct Ala	att Ile	ttc Phe	tgg Trp 140	tat Tyr	ctc Leu	cat His	ttc Phe	432
atg Met 145	ata Ile	gaa Glu	tac Tyr	tcc Ser	agt Ser 150	tgg Trp	caa Gln	cag Gln	tta Leu	ata Ile 155	gta Val	cta Leu	act Thr	atc Ile	cta Leu 160	480
ttt Phe	aat Asn	tta Leu	gct Ala	aaa Lys 165	tac Tyr	gtt Val	ttg Leu	cac His	atc Ile 170	cat His	caa Gln	ata Ile	aat Asn	ctc Leu 175	atc Ile	528
tta Leu	ttt Phe	tgg Trp	agt Ser 180	att Ile	cct Pro	cca Pro	att Ile	tta Leu 185	agt Ser	tcc Ser	att Ile	caa Gln	ctg Leu 190	ttt Phe	tat Tyr	576
ttc Phe	gga Gly	aca Thr 195	ttt Phe	ttg Leu	cct Pro	cat His	cga Arg 200	gaa Glu	ccc Pro	aag Lys	aaa Lys	gga Gly 205	tat Tyr	gtt Val	tat Tyr	624
ccc Pro	cat His 210	tgc Cys	agc Ser	caa Gln	aca Thr	ata Ile 215	aaa Lys	ttg Leu	cca Pro	act Thr	ttt Phe 220	ttg Leu	tca Ser	ttt Phe	atc Ile	672
gct Ala 225	tgc Cys	tac Tyr	cac His	ttt Phe	ggt Gly 230	tat Tyr	cat His	gaa Glu	gaa Glu	cat His 235	cat His	gag Glu	tat Tyr	ccc Pro	cat His 240	720
gta Val	CCT Pro	tgg Trp	tgg Trp	caa G1n 245	ctt Leu	cca Pro	tct Ser	gta Val	tat Tyr 250	aag Lys	cag Gln	aga Arg	gta Val	ttc Phe 255	aac Asn	768
aat Asn	tca Ser	gta Val	acc Thr 260	aat Asn	tcg Ser	taa										789

<210> 82

<211> 262

<212> PRT

<213> Nostoc punctiforme

#### Fischfutter.ST25.txt

<400> 82

Met Asn Phe Cys Asp Lys Pro Val Ser Tyr Tyr Val Ala Ile Glu Gln
1 10 15 Leu Ser Ala Lys Glu Asp Thr Val Trp Gly Leu Val Ile Val 11e Val 20 25 30 Ile Ile Ser Leu Trp Val Ala Ser Leu Ala Phe Leu Leu Ala Ile Asn 40 45 Tyr Ala Lys Val Pro Ile Trp Leu Ile Pro Ile Ala Ile Val Trp Gln 50 60 Met Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His Asp Ala Met His 65 70 75 80 Gly Ser Val Tyr Arg Lys Asn Pro Lys Ile Asn Asn Phe Ile Gly Ser 85 90 95 Leu Ala Val Ala Leu Tyr Ala Val Phe Pro Tyr Gln Gln Met Leu Lys
100 105 110 Asn His Cys Leu His His Arg His Pro Ala Ser Glu Val Asp Pro Asp 115 120 125 Phe His Asp Gly Lys Arg Thr Asn Ala Ile Phe Trp Tyr Leu His Phe 130 140 Met Ile Glu Tyr Ser Ser Trp Gln Gln Leu Ile Val Leu Thr Ile Leu 145 150 155 160 Phe Asn Leu Ala Lys Tyr Val Leu His Ile His Gln Ile Asn Leu Ile 165 170 175 Leu Phe Trp Ser Ile Pro Pro Ile Leu Ser Ser Ile Gln Leu Phe Tyr 180 185 190 Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Arg Glu Pro Lys Lys Gly Tyr Val Tyr 195 200 205 Pro His Cys Ser Gln Thr Ile Lys Leu Pro Thr Phe Leu Ser Phe Ile 210 220 Ala Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Glu Glu His His Glu Tyr Pro His 225 230 235 Val Pro Trp Trp Gln Leu Pro Ser Val Tyr Lys Gln Arg Val Phe Asn 245 250 255 Asn Ser Val Thr Asn Ser

260
-----

<210> 83		•									
<211> 762											
<212> DNA	DNA										
<213> Nosto	oc punctiforme										
<220>											
<221> CDS											
<222> (1)	(762)										
<223>											
	tta gaa caa cca ctc agt c Leu Glu Gln Pro Leu Ser H 5 1										
gta ctg aga Val Leu Arg	agt aaa tct cag ttt aag g Ser Lys Ser Gln Phe Lys G 20 25	gg ctt ttc att gct ly Leu Phe Ile Ala 30	att gtc 96 Ile Val								
	gca tgg gtc att agc ctg a Ala Trp Val Ile Ser Leu S 40										
atc tca aag Ile ser Lys 50	cta aaa ttt tgg atg tta t Leu Lys Phe Trp Met Leu L 55	tg cct gtt ata cta eu Pro Val Ile Leu 60	tgg caa 192 Trp Gln								
	tat acg gga tta ttt att a Tyr Thr Gly Leu Phe Ile T 70										
ggc gta gta Gly Val Val	ttt ccc caa aac acc aag a Phe Pro Gln Asn Thr Lys I 85 9	le Asn His Leu Ile	gga aca 288 Gly Thr 95								
Leu Thr Leu	tcc ctt tat ggt ctt tta c Ser Leu Tyr Gly Leu Leu P 100 105	ro Tyr Gln Lys Leu	ttg aaa 336 Leu Lys								
aaa cat tgg Lys His Trp 115	tta cac cac cac aat cca g Leu His His His Asn Pro A 120	ca agc tca ata gac la Ser Ser Ile Asp 125	ccg gat 384 Pro Asp								
ttt cac aat Phe His Asn 130	ggt aaa cac caa agt ttc t Gly Lys His Gln Ser Phe P 135	tt gct tgg tat ttt he Ala Trp Tyr Phe 140	cat ttt 432 His Phe								
atg aaa ggt Met Lys Gly 145	tac tgg agt tgg ggg caa a Tyr Trp Ser Trp Gly Gln I 150	ta att gcg ttg act le Ile Ala Leu Thr 155	att att 480 Ile Ile 160								
	gct aaa tac ata ctc cat a Ala Lys Tyr Ile Leu His I 165	le Pro Ser Asp Asn									

							102	JU ,	911	$\Delta \Gamma$	200	<b>7.</b> 01	.01			
							F	isch	futt	er.s	T25.	txt				
		tgg Trp														576
ttt Phe	ggt Gly	act Thr 195	ttt Phe	tta Leu	ccc Pro	cat His	agt Ser 200	gaa Glu	cca Pro	ata Ile	ggg Gly	ggt Gly 205	tat Tyr	gtt val	cag Gln	624
cct Pro	cat His 210	tgt Cys	gcc Ala	caa Gln	aca Thr	att Ile 215	agc Ser	cgt Arg	cct Pro	att Ile	tgg Trp 220	tgg Trp	tca Ser	ttt Phe	atc Ile	672
acg Thr 225	tgc Cys	tat Tyr	cat His	ttt Phe	ggc Gly 230	tac Tyr	cac His	gag Glu	gaa Glu	cat His 235	cac His	gaa Glu	tat Tyr	cct Pro	cat His 240	720
att Ile	tct Ser	tgg Trp	tgg Trp	cag Gln 245	tta Leu	cca Pro	gaa Glu	att Ile	tac Tyr 250	aaa Lys	gca Ala	aaa Lys	tag			762
<210	<b>&gt;</b>	84														
<211	>	253														
<212	:>	PRT														

<400> 84

Nostoc punctiforme

Met Ile Gln Leu Glu Gln Pro Leu Ser His Gln Ala Lys Leu Thr Pro 10 15

Val Leu Arg Ser Lys Ser Gln Phe Lys Gly Leu Phe Ile Ala Ile Val 20 25 30

Ile Val Ser Ala Trp Val Ile Ser Leu Ser Leu Leu Ser Leu Asp 45

Ile Ser Lys Leu Lys Phe Trp Met Leu Leu Pro Val Ile Leu Trp Gln 50 60

Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ser His Asp Ala Met His 65 70 75 80

Gly Val Val Phe Pro Gln Asn Thr Lys Ile Asn His Leu Ile Gly Thr  $85\,$ 

Leu Thr Leu Ser Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln Lys Leu Leu Lys 100 105 110

Lys His Trp Leu His His Asn Pro Ala Ser Ser Ile Asp Pro Asp 115 120 125

Phe His Asn Gly Lys His Gln Ser Phe Phe Ala Trp Tyr Phe His Phe 130 140

145	s Gly	Туг	Trp	Ser 150	Тгр	Gly	Gln	Ile	Ile 155	Ala	Leu	Thr	Ile	11e 160	
Tyr As	n Phe	Ala	Lys 165	Туг	Ile	Leu	His	Ile 170	Pro	Ser	Asp	Asn	Leu 175	Thr	
Tyr Ph	e Trp	Va7 180	Leu	Pro	Ser	Leu	Leu 185	Ser	Ser	Leu	Gln	Leu 190	Phe	Туг	
Phe Gl	y Thr 195	Phe	Leu	Pro	His	Ser 200	Glu	Pro	Ile	Gly	G7y 205	Туг	val	Gln	
Pro Hi 21	s Cys 0	Аlа	Gln	Thr	Ile 215	Ser	Arg	Pro	Ile	Trp 220	Trp	Ser	Phe	Ile	
Thr Cy 225	s Tyr	His	Phe	G]y 230	Tyr	His	Glu	Glu	His 235	His	Glu	Туг	Pro	His 240	
Ile Se	r Trp	Trp	Gln 245	Leu	Pro	Glu	Ile	Tyr 250	Lys	Ala	Lys				
<210>	85														
<211>	804														
<212>	DNA														
<213>	Syne	choco	occus	WH8	3102										
<213> <220>	Syne	choco	occus	s WH8	3102										
	Syne	choco	occus	s WH8	3102										
<220>				s WH8	3102										
<220> <221>	CDS			S WH8	3102										
<220> <221> <222>	CDS (1).			s WH8	3102										
<220> <221> <222> <223>	CDS (1).	. (804 aca	l) aga	tct	att	tcg Ser	tgg Trp	cca Pro 10	tcg Ser	act Thr	tgc Cys	tgg Trp	cat His 15	cac His	48
<220> <221> <222> <223> <400> atg aaamet Lys	CDS (1).  85 a acg Thr	.(804 aca Thr	aga Arg 5	tct Ser	att Ile	ser	Trp	Pro 10 aat	ser	Thr	Cys	Trp	His 15 cao	His acc	48 96
<220> <221> <222> <223> <400> atg aamet Lyst	CDS (1).  85 a acg Thr g agt	aca Thr tgc Cys 20 ttg	aga Arg 5 tca Ser	tct Ser agc Ser	att Ile tgg Trp	gtg Val	Trp gca Ala 25 ctg	Pro 10 aat Asn	gag Glu gga	Thr ttc Phe tca	agc Ser	Trp cct Pro 30	His 15 cag Gln	gcc Ala ctc	
<220> <221> <222> <223> <400> atg aaa Met Lys 1  cag ccc Gln Pro	CDS (1).  85 a acg Thr agt Ser agg Gly 35	aca Thr tgc Cys 20 ttg Leu	aga Arg 5 tca ser gct Ala agc	tct Ser agc Ser ctg Leu	att ile tgg Trp gct Ala acc	gtg val ggt Gly 40 ctg	gca Ala 25 ctg Leu	Pro 10 aat Asn att Ile	gag Glu gga Gly	Thr ttc Phe tca Ser	cys agc ser gcc Ala 45	CCT Pro 30 tgg Trp	cag Gln ctg Leu	gcc Ala ctc Leu	96

65					70		F	isch	futt	er.s 75	т25.	txt		80	80				
ttc Phe	atc Ile	gtt Val	gcc Ala	cac His 85	gat Asp	tcc Ser	atg Met	cac His	gcc Ala 90	agt Ser	ctg Leu	gtt Val	ccg Pro	ggt Gly 95	cat His	28	8		
ccc Pro	gga Gly	ttg Leu	aac Asn 100	cgc Arg	tgg Trp	atc Ile	ggc Gly	aaa Lys 105	gtg Val	tat Tyr	ttg Leu	ttg Leu	gtg Val 110	tat Tyr	gca Ala	33	6		
ggc Gly	ttg Leu	tct Ser 115	tat Tyr	gag Glu	cgt Arg	tgt Cys	tcc Ser 120	cgc Arg	aac Asn	cac His	aga Arg	cgt Arg 125	cat His	cac His	ctg Leu	38	4		
gca Ala	ccg Pro 130	gag Glu	acg Thr	ttc Phe	cag Gln	gat Asp 135	cct Pro	gac Asp	tac Tyr	caa Gln	cgt Arg 140	tgc Cys	acc Thr	aat Asn	aac Asn	43	2		
aac Asn 145	atc Ile	cta Leu	gat Asp	tgg Trp	tat Tyr 150	gtt val	cac His	ttc Phe	atg Met	ggc Gly 155	aac Asn	tat Tyr	ctg Leu	ggc Gly	atg Met 160	48	0		
cgg Arg	caa Gln	ctg Leu	tta Leu	aat Asn 165	cta Leu	agc Ser	tgt Cys	ctt Leu	tgg Trp 170	ctg Leu	gcg Ala	cta Leu	atc Ile	att Ile 175	ctc Leu	52	8		
aac Asn	ggt Gly	tct Ser	gat Asp 180	ctc Leu	cct Pro	gct Ala	cag Gln	atc Ile 185	atg Met	cat His	ctg Leu	ctg Leu	ttg Leu 190	ttc Phe	agc ser	57	6		
gtt Val	ctg Leu	ccg Pro 195	ttg Leu	atc Ile	atc Ile	agt Ser	tcc Ser 200	tgt Cys	caa Gln	ttg Leu	ttt Phe	cta Leu 205	gtg Val	gga Gly	acc Thr	62	4		
tgg Trp	tta Leu 210	CCC Pro	cac His	cga Arg	cgt Arg	999 Gly 215	gcc Ala	acg Thr	aca Thr	cga Arg	ccg Pro 220	ggc Gly	gtg Val	aca Thr	acg Thr	67.	2		
cgc Arg 225	agc Ser	ctg Leu	gct Ala	ttg Leu	cat His 230	cca Pro	gcc Ala	ctc Leu	tct Ser	ttc Phe 235	gca Ala	gct Ala	tgt Cys	tac Tyr	aac Asn 240	720	0		
ttt Phe	ggc Gly	tat Tyr	cat His	cgt Arg 245	gaa Glu	cat His	cat His	gaa Glu	tcg Ser 250	cct Pro	tcc Ser	aca Thr	ccc Pro	tgg Trp 255	ttt Phe	76	8		
cag Gln	ctg Leu	cca Pro	caa Gln 260	ctt Leu	cga Arg	aat Asn	gaa Glu	tca Ser 265	ttc Phe	act Thr	tga					804	4		
<210	> 8	6																	
<211	> 2	67																	
<212	> P	RT			•														
<213	> S	ynec	hoco	ccus	WH8	102													
<400	> 8	6												•					
Met 1	Lys	Thr	Thr	Arg S	Ser	Ile	ser	Тгр	Pro 10	Ser	Thr	Cys	Trp	Ні <i>s</i> 15	His				

Gln Pro Ser Cys Ser Ser Trp Val Ala Asn Glu Phe Ser Pro Gln Ala

## Fischfutter.ST25.txt 25 30

20

Leu Lys Gly Leu Ala Leu Ala Gly Leu Ile Gly Ser Ala Trp Leu Leu 45 Ser Leu Gly Leu Ser Tyr Thr Leu Pro Leu Asp Gln Thr Pro Gly Leu 50 60 Leu Ile Gly Ser Leu Ile Leu Leu Arg Ala Phe Leu His Thr Gly Leu 65 70 75 80 Phe Ile Val Ala His Asp Ser Met His Ala Ser Leu Val Pro Gly His 85 90 95 Pro Gly Leu Asn Arg Trp Ile Gly Lys Val Tyr Leu Leu Val Tyr Ala 100 105 110 Gly Leu Ser Tyr Glu Arg Cys Ser Arg Asn His Arg Arg His His Leu 115 120 125 Ala Pro Glu Thr Phe Gln Asp Pro Asp Tyr Gln Arg Cys Thr Asn Asn 130 140 Asn Ile Leu Asp Trp Tyr Val His Phe Met Gly Asn Tyr Leu Gly Met 145 150 160 Arg Gln Leu Leu Asn Leu Ser Cys Leu Trp Leu Ala Leu Ile Ile Leu 165 170 175 Asn Gly Ser Asp Leu Pro Ala Gln Ile Met His Leu Leu Leu Phe Ser 180 185 190 Val Leu Pro Leu Ile Ile Ser Ser Cys Gln Leu Phe Leu Val Gly Thr 195 200 205 Trp Leu Pro His Arg Arg Gly Ala Thr Thr Arg Pro Gly Val Thr Thr 210 215 220 Arg Ser Leu Ala Leu His Pro Ala Leu Ser Phe Ala Ala Cys Tyr Asn 225 230 235 240 Phe Gly Tyr His Arg Glu His His Glu Ser Pro Ser Thr Pro Trp Phe 245 250 255 Gln Leu Pro Gln Leu Arg Asn Glu Ser Phe Thr 260 265

<210> 87

<211> 33

<212> DNA

<213>	kunstiiche Sequenz	
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(33)	
<223>		
<400>		33
gcatgc	ctcta gaccttataa agatattttg tga	<b>J</b> J
<210>	88	
<211>	33	•
<212>	DNA	
<213>	Künstliche Sequenz	
•		
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(33)	
<223>		
<400> gcatgca	88 catct agaaatggtt cagtgtcaac cat	33
24.0		
<210>	·	
<211>		
<212>		
<513>	Nostoc sp. Strain PCC7120	
<220>		
	variation	
	(1)(805)	
<223>		
*****		
<400>	89	
	catct agaaatggtt cagtgtcaac catcatctct gcattcagaa aaactg	gtgt 60
tattot	tcatc gacaatcaga gatgataaaa atattaataa gggtatattt attgcc	tgct 120

	Fischtu	itter.ST25.txt	
ttatct	tatt tttatgggca attagtttaa tctt		acatccataa 180
ttcata	agag cttattaggt atagccatgc tttg	gcagac cttcttatat	acaggtttat 240
ttatta	ctgc tcatgatgcc atgcacggcg tagt	ttatcc caaaaatccc	agaataaata 300
atttta	tagg taagctcact ctaatcttgt atgg	actact cccttataaa	gatttattga 360
aaaaac	attg gttacaccac ggacatcctg gtac	tgattt agaccctgat	tattacaatg 420
gtcatc	ccca aaacttcttt ctttggtatc taca	ttttat gaagtcttat	tggcgatgga 480
cgcaaa	tttt cggattagtg atgatttttc atgg	acttaa aaatctggtg	catataccag 540
aaaata	attt aattatattt tggatgatac cttc	tatttt aagttcagta	caactatttt 600
attttg	gtac atttttgcct cataaaaagc taga	aggtgg ttatactaac	ccccattgtg 660
cgcgca	gtat cccattacct cttttttggt cttt	tgttac ttgttatcac	ttcggctacc 720
acaagg	aaca tcacgaatac cctcaacttc cttg	gtggaa attacctgaa	gctcacaaaa 780
tatctt	tata aggtctagag catgc		805
<210>	90		
<211>	35		
<212>	DNA		
<213>	Künstliche Sequenz		
	·		
<220>			
<221>	primer_bind		
<222>	(1)(35)		
<223>			
<400>	90		35
yayııı	ttca ttatttcgat tttgatttcg tgac	C	35
<210>	91		
<211>	44		
<212>	DNA		
<213>	Künstliche Sequenz		
	·		
<220>			
<221>	primer_bind		
<222>	(1)(44)		
<223>			

```
<400> 91
                                                                      44
aagcttgagc tcggttgatc agaagaagaa gaagaagatg aact
<210> 92
<211>
      653
<212> DNA
<213> Arabidopsis thaliana
<220>
<221>
      promoter
<222>
      (1)..(653)
<223>
<400> 92
gagetettea ttatttegat tttgattteg tgaceagega aegeagaata eettgttgtg
                                                                      60
                                                                     120
taatacttta cccgtgtaaa tcaaaaacaa aaaggctttt gagctttttg tagttgaatt
                                                                     180
tctctggctg atctttctg tacagattca tatatctgca gagacgatat cattgattat
                                                                      240
ttgagcttct tttgaactat ttcgtgtaat ttgggatgag agctctatgt atgtgtgtaa
                                                                      300
actttgaaga caacaagaaa ggtaacaagt gagggaggga tgactccatg tcaaaataga
tgtcataaga ggcccatcaa taagtgcttg agcccattag ctagcccagt aactaccaga
                                                                      360
                                                                      420
ttgtgagatg gatgtgtgaa cagtttttt tttgatgtag gactgaaatg tgaacaacag
gcgcatgaaa ggctaaatta ggacaatgat aagcagaaat aacttatcct ctctaacact
                                                                      480
                                                                      540
tggcctcaca ttgcccttca cacaatccac acacatccaa tcacaacctc atcatatatc
tcccgctaat cttttttct ttgatctttt tttttttgct tattatttt ttgactttga
                                                                      600
                                                                      653
tctcccatca gttcatcttc ttcttcttct tctgatcaac cgagctcaag ctt
<210>
       93
       28
<21.1>
<212>
       DNA
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<221>
       primer_bind
<222>
       (1)..(28)
<223>
```

<400> gagctc	93 actc actgatttcc attgcttg	28
<210>	94	
<211>	30	
<212>	DNA	
<213>	Künstliche Sequenz	
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(30)	
<223>		
<400>	94 gagc tctttgttga agagatttgg	30
_		
<210>	95	
<211>	37	
<212>	DNA	
<213>	Künstliche Sequenz	
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(37)	
<223>		
1223		
<400> cgccg	95 ttaag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc	37
<210>	96	
<211>		
<212>	DNA	
<213>	Künstliche Sequenz	
<220>		
<221>	primer_bind	
<222>	(1)(34)	

#### Fischfutter.ST25.txt

<223>

<400> 96 atcaacggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac

34

#### Patentansprüche

- 1. Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere.
- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur Pigmentierung von Tieren und der entsprechenden Tierprodukte verwendet werden.
- 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes Tierfutterzubereitungen beigemischt werden und die Tierfutterzubereitung an Tiere oral verabreicht werden.
- 4. Verwendung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Beimischung zu Tierfutterzubereitungen in eine Form prozessiert werden, die eine Beimischung zu Tierfutterzubereitungen ermöglicht.
- 5. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pfanzenteilen der Gattung Tagetes direkt an Tiere oral verabreicht werden.
- 6. Verwendung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Verabreichung in eine Form prozessiert werden, die eine direkte orale Verabreichung an Tiere ermöglicht.
- 7. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6 dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen der Gattung Tagetes durch genetische Veränderung in die Lage versetzt wurden, Astaxanthin herzustellen.
- 8. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiere ausgewählt sind aus der Gruppe Fische, Crustaceae, Galliformes und Anatridae.
- 9. Verwendung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiere ausgewählt sind aus der Gruppe Salmoniden, Shrimps, Krebs, Hühner, Enten, Gänse und Flamingo.
- 10. Verwendung nach einem der Ansprüche 2 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Tierprodukte ausgewählt sind aus der Gruppe Fleisch, Haut, Feder und Eidotter.
- 11. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanzenteile Blütenköpfe oder Petalen verwendet.
- 12. Verfahren zur Herstellung von Tierfutterzubereitungen durch Zusammenfügen von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes und üblichen Tierfutterkomponenten.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen

oder Pfanzenteilen der Gattung Tagetes vor dem Zusammenfügen mit Tierfuttermitteln in eine Form prozessiert werden, die ein Zusammenfügen mit Tierfuttermitteln ermöglicht.

- 14. Verfahren zur Pigmentierung von Tieren oder Tierprodukten durch orale Verabreichung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere.
- 15. Verfahren zur Herstellung von pigmentierten Tieren oder Tierprodukten durch orale Verabreichung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere.
- 16. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes Tierfutterzubereitungen beigemischt werden und die Tierfutterzubereitung an Tiere oral verabreicht werden.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Beimischung zu Tierfutterzubereitungen in eine Form prozessiert werden, die eine Beimischung zu Tierfutterzubereitungen ermöglicht.
- 18. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes direkt an Tiere oral verabreicht werden.
- 19. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Verabreichung in eine Form prozessiert werden, die eine direkte orale Verabreichung an Tiere ermöglicht.
- 20. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 19 dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen der Gattung Tagetes durch genetische Veränderung in die Lage versetzt wurden, Astaxanthin herzustellen.
- 21. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiere ausgewählt sind aus der Gruppe Fische, Crustaceae, Galliformes und Anatridae.
- 22. Verfahren nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiere ausgewählt sind aus der Gruppe Salmoniden, Shrimps, Krebs, Hühner, Enten, Gänse und Flamingo.
- 23. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass die Tierprodukte ausgewählt sind aus der Gruppe Fleisch, Haut, Feder und Ei.
- 24. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 23, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanzenteile Blütenköpfe oder Petalen verwendet.
- 25. Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes als Tierfutter oder Tierfutterzusatz.
- 26. Tierfutterzubereitung, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes
- 27. Pigmentiermittel, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes.
- 28. Pigmentiermittel nach Anspruch 27, bestehend aus astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder aus astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes.

29. Pigmentiermittel nach Anspruch 27 oder 28, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanzenteile Blütenköpfe oder Petalen verwendet.

Es folgen 15 Blatt Zeichnungen

#### Anhängende Zeichnungen

#### Abbildung 1: Nukleotidsequenzvergleich

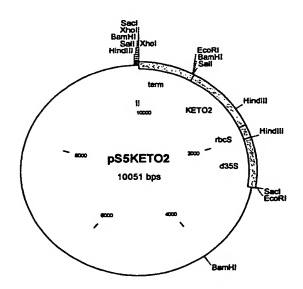
	ATGCAGCTAGCAGCGACAGTAATGTTGGAGCAGCTTACCGGAAGCGCTGAGGCACTCAAGGAGAAGGAGGAGGAGGTTGCAGGCAG	
	GTACATGGGGGACCCAGTACTGGCTTCCGTCAGAGGAGTCAGACGGGCCCGGGCCCGGGACTGAAGAATGCCTACAAGCCACCACCTTCCGACACAAAGGG GTACATGGGCGACCCAGTACTCGCTTCCGTCAGAAGAGTCAGAAGGCGCCCGGGCCCGGGACTGAAGAATGCCTACAAGCCACCACCTTCCGACACAAAAGGG	
	CATCACAATGGCGCTAGCTGTCATCGGCCCGCAGTGTTCCTCCACGCCATTTTTCAAATCAAGCTTCCGACCTCCTTGGACCAGCTGCACTGGCCACTGGACCACGTGCACTGGACCAGCTGCACTGGACCACGTGCACTGGACCACGTGCACTGGACCACGTGCACTGGACCACGTGCACTGGACCACTGGACCACGTGCACTGGACCACGTGCACTGGACCACGTGCACTGGACCACGTGCACTGGACCACTGACACACAC	
	$\tt CTGCCCGTGTCAGATGCCACAGCTCAGCTGGTTAGCGGCAGCAGCAGCTGCTGCACATCGTCGTAGTATTCTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCCCGTGTCAGATGCCACAGCTCAGCTGGTTAGCGCACAGCTGGTCAGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGGTCAGAATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCTTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCCCTGCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTTTTTT$	
KETO2.seq X86782.seq	thm:thm:taccaccatcatcctatccatcaccatcacaccatcaccac	
	thm:cacacacacacacacacacacacacacacacacacaca	
KETO2.seq X86782.seq	GTGCCCTGGTTTGCCAGCTTCATGTCCAGCTACATGTCGATGTGGCAGTTTGCGCGCCTCGCATGGTGGACGGTGGTCATGCAGCTGCTGGGTGCGCCAA GTGCCCTGGTTTGCCAGCTTCATGTCCAGCTACATGTCGATGTGGCAGTTTGCGCGCCCTCGCATGGTGGACGGTGGTCATGCAGCTGCTGGGTGCGCCAA	700 700
KETO2.seq X86782.seq	TGGGGAACCTGCTGGTGTTCATGGGGGCGGCCCCATCCTGTCGCCTTCCGCTTTCTACTTTTGGCACGTACATGCCCCACAAGCCTGAGCCTGGCGGCTGGCGGCTGCGGCTTCTGTTCTACTTTTGGCACGTACATGCCCCACAAGCCTGAGCCTGGGCGCTGGCGCTTCTGTTCTTTTTGGCACGTACATGCCCCACAAGCCTGAGCCTGGGCGCCGCGCCACAAGCCTGAGCCTGGCGCCGCGCGCG	
	$\tt CGCGTCAGGCTCTTCACCAGCCGTCATGAACTGGGGAGGTCGGGCACTAGCCAGGCGTCGGACTGGTCAGCTGTCTGCCTGC$	
	CACTGGGAGCACCACCGCCCTTGGCCCCTTGGTGGGAGCTGCCCAACTGCCGCCGCCTGTCTGGCCGAGGTCTGCTTCCTAG CACTGGGAGCACCACCGCTGGCCCTTTGCCCCCCTGGTGGGAGCTGCCCAACTGCCGCCGCCTGTCTGGCCGAGGTCTGGTTCCTAG	990 990

#### Abbildung 2: Proteinsequenzvergleich

KETO2.pro X86782.pro	M	Q	L L	A A	A	T T	v v	M	L L	E	Q	L '	TO	3 5	; ;	E	A	L	K K	E	K K	E	K :	E E	V Z	A G	S	S	D D	v v	L L	R R	T I	A N	T	QQ	Y Y	s s	L L	P P	s s	E	E	S S	D .	A A	1 !	50 50
KETO2.pro x86782.pro	5	D	c	1.	ĸ	N	_	v	ĸ	P	P	<b>•</b>	S 1	ם מ			T	т	м	A	L.	A	v	1	G	s W	A	A	v	F	L	н	A :	I E	Q	I	ĸ	L	P	T	s	L	D	Q	L	н		10
KETO2.pro X86782.pro			.,				~	*	^		17					: т	1.	u	т	v	ν	v	F	F	v	r. F	: F	· L	Y	T	G	L	F	. T	Т	н	D	A	М	н	G	T	Ι.	A i	M I	R N	<b>7</b> ]	15
KETO2.pro X86782.pro	D	^	7	N.	n	F	٦.	c	D	v	_	т	S 1	i. 3	, ,	. w	F	D	Y	N	м	L	н	R	K :	H W	7 E	: н	н	N	н	T	G I	E V	G	ĸ	D	P	D	F	н	R	G	N	P	G 3		20
VETO2 nro	17	ъ		_		_	F	w	•	•	v	w	s 1	4 6		) F		R	T.	A	w	w	T.	v	v	мс	L	. L	G	А	P	м	A	N L	L	v	F	м	A	A	A	P	I	L	s	A E	7 2	25
X86782.pro KETO2.pro		Ţ	_	v	-		т	v	v	D	u	e.	<b>D</b> 1		, ,	. a		s	G	s	s	P	A	v	M I	N W	W	K	S	R	T	s	0 2	A S	D	L	v	s	F	L	T	С	Y	н	F	נ ס	L :	30
X86782.pro KETO2.pro	R	L	F	Y	F	G	T	Y	M	P	H	K	PI	E 1	? (	A	. A	S	G	s	S	P	A	V	M	N W	ı w	K	S	R	T	S	Q	A 5	D	L	v	5	F	L	T	C	x	н	2	נט	:	32
X86782.pro	н	w	E	H	н	R	w	P	F	A	P	W	w	EI	. 1	? N	C	R	R	L	s	G	R	G	L'	V E	P A																					32

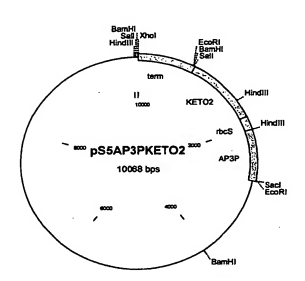
Abbildung 3:

Konstrukt zur Überexpression des Ketolase (b-C-4-Oxygenase) Proteins aus *H. pluvialis* mit rbcS Transitpeptid aus Erbse unter Kontrolle des d35S-Promoters (Tagetestransformationskonstrukt)



#### Abbildung 4:

Konstrukt pS5AP3PKETO2 zur Überexpression der Ketolase (b-C-4-Oxygenase) Proteins aus H. pluvialis mit rbcS Transitpeptide aus Erbse unter Kontrolle des AP3P-Promoters (Tagetestransformationskonstrukt) .



#### Abbildung 5

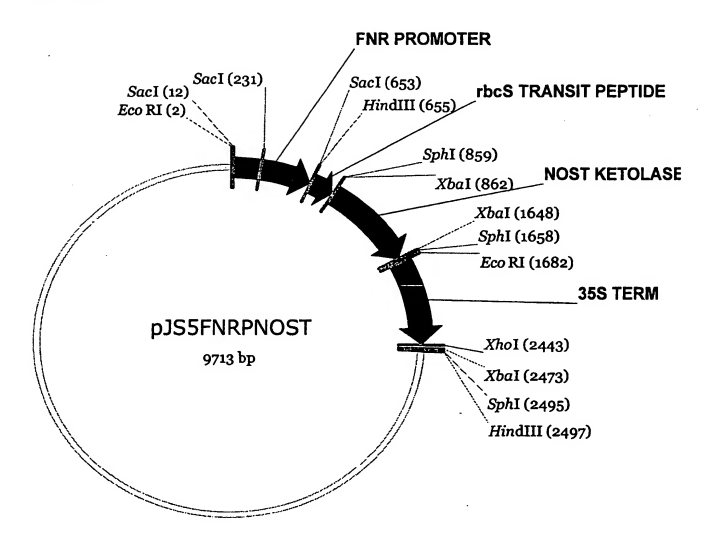


Abbildung 6

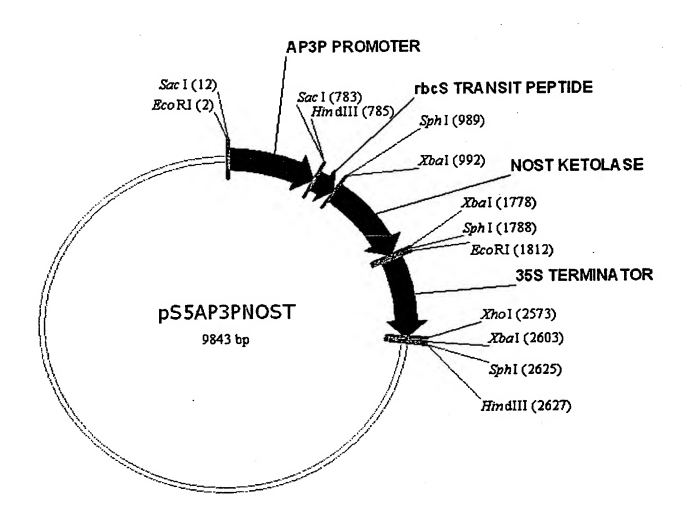
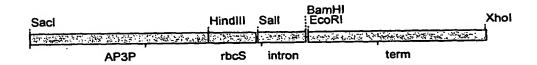


Abbildung 7:

Klonierungskassette zur Herstellung von Inverted-Repeat-Expressionskassetten für die blütenspezifische Expression von Epsilon-Cyclase dsRNAs

in Tagetes erecta



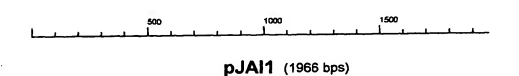


Abbildung 8: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend 5'terminale Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA (AF251016) unter Kontrolle des AP3P-Promoters

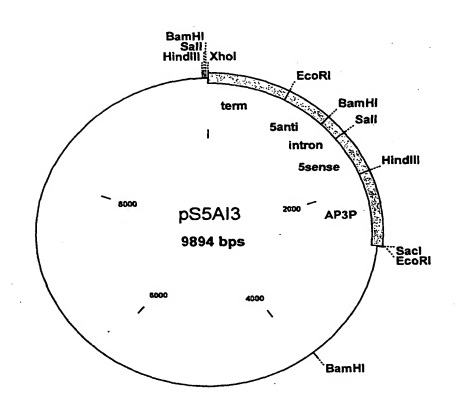


Abbildung 9: Expressionsvektor zur blütenspezifischen
Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend
5'terminalen Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA
(AF251016) unter Kontrolle des CHRC-PRomoters

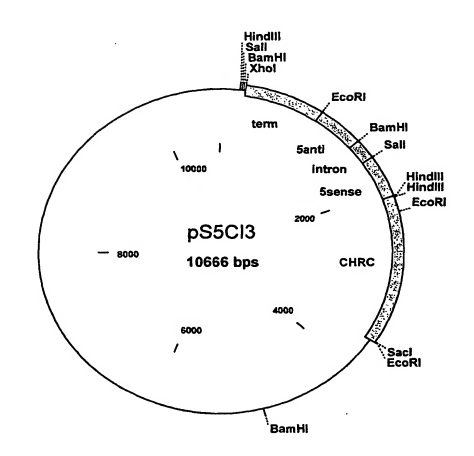


Abbildung 10: Expressionsvektor zur blütenspezifischen
Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend
3'terminalen Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA
(AF251016) unter Kontrolle des AP3P-Promoters

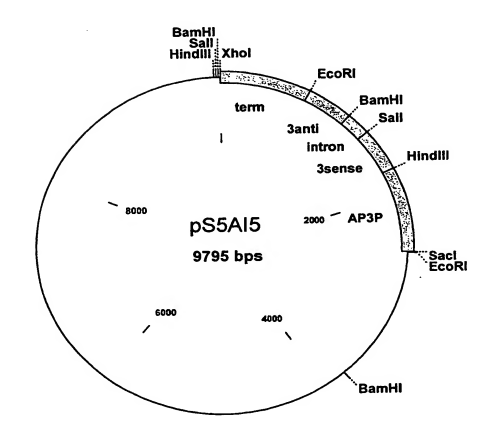


Abbildung 11: Inverse PCR-Amplifikat, das das 312 bp Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters enthält

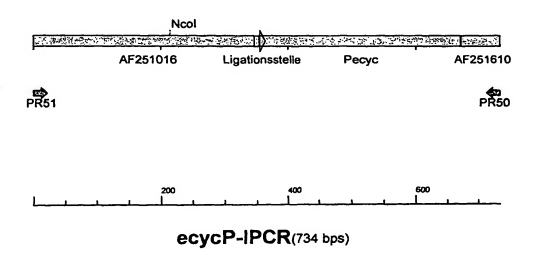


Abbildung 12: TAIL PCR-Amplifikat, das das 199 bp Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters enthält

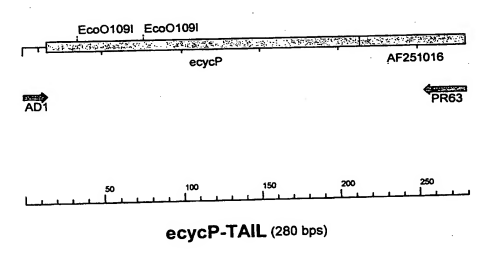


Abbildung 13: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp5
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle des AP3P-Promoters

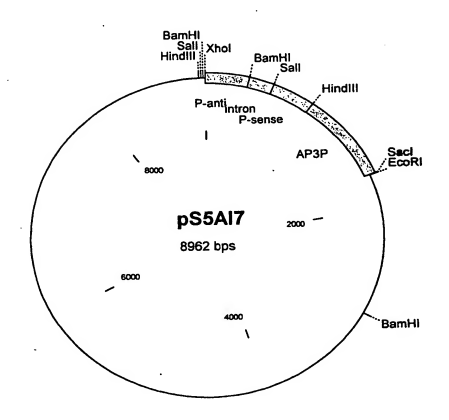


Abbildung 14: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle des CHRC-Promoters

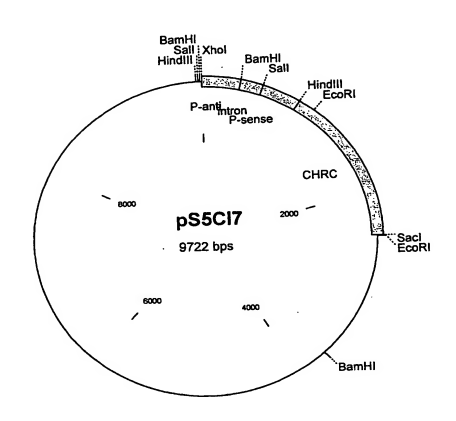
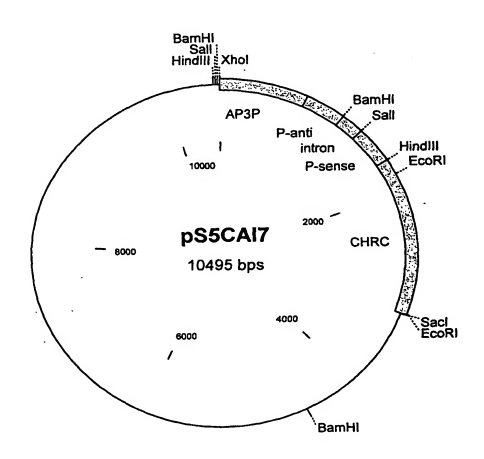


Abbildung 15: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp5
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle sowohl des AP3P-Promoters als auch des CHRC-Promoters



# THIS PAGE BLANK (USPTO)